Requested Patent:

WO02059102A2

Title:

NOVEL UREA DERIVATIVES, METHOD FOR PREPARING SAME, USE THEREOF AS MEDICINES, PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS AND NOVEL USE;

,Abstracted Patent:

WO02059102;

Publication Date:

2002-08-01;

Inventor(s):

DEPREZ PIERRE (FR); PATEK MARCEL (CZ);

Applicant(s):

AVENTIS PHARMA SA (FR); DEPREZ PIERRE (FR); PATEK MARCEL (CZ);

Application Number:

WO2002FR00279 20020123;

Priority Number(s):

FR20010001054 20010126;

IPC Classification:

C07D295/12;

Equivalents:

CA2435647, EP1358171, A2, A3, FR2820136, JP2004535365T, MXPA03006538, US2004053925;

ABSTRACT:

The invention concerns novel products of formula (I) wherein: Y represents oxygen or sulphur; Z represents C=CH2, CH-CH3 or CH2; R1 represents hydrogen, morpholinyl or the radical (II) wherein the two nitrogen atoms are linear or form a cyclic radical; X represents carbonyl, alkylene or alkenylene, linear or branched containing not more than 6 carbon atoms optionally oxygen- or sulphur-interrupted; R4, R5 and R6 represent hydrogen, a nitrogen-protecting, alkyl, cycloalkyl, aryl and arylalkyl group optionally substituted; R2 represents alkyl optionally substituted by aryl, heteroaryl or -NR4R5; R3 represents alkyl, cycloalkyl, aryl, heteroaryl, arylalkyl or heteroarylalkyl optionally substituted. Said products are all in the form of isomers and the salts as medicines.

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 1 août 2002 (01.08.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/059102 A2

(51) Classification internationale des brevets⁷:

C07D 295/12

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/00279

(22) Date de dépôt international :

23 janvier 2002 (23.01.2002)

(25) Langue de dépôt :

francais

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 01/01054

26 janvier 2001 (26.01.2001)

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : AVEN-TIS PHARMA S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): DEPREZ, Pierre [FR/FR]; 9, rue William Faulkner, F-94320 Thiais (FR). PATEK, Marcel [CZ/CZ]; Na Skalkach 916, 277 11 Neratovice (CZ).

(74) Mandataire: VIEILLEFOSSE, Jean, Claude; Aventis Pharma S.A., 102, route de Noisy, F-93235 Romainville Cedex (FR).

(81) États désignés (national): AE, AG, AL, AU, BA, BB, BG, BR, BZ, CA, CN, CO, CR, CU, CZ, DM, DZ, EC, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, OM, PH, PL, RO, SG, SI, SK, TN, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM.

(84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Déclaration en vertu de la règle 4.17 :

relative à la qualité d'inventeur (règle 4.17.iv)) pour US seulement

Publiée:

sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: NOVEL UREA DERIVATIVES, METHOD FOR PREPARING SAME, USE THEREOF AS MEDICINES, PHARMA-CEUTICAL COMPOSITIONS AND NOVEL USE

(54) Titre: NOUVEAUX DERIVES DE L'UREE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION, LEUR APPLICATION A TITRE DE MEDICAMENTS, COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES ET NOUVELLE UTILISATION

(57) Abstract: The invention concerns novel products of formula (I) wherein: Y represents oxygen or sulphur; Z represents C=CH2, CH-CH3 or CH2; R1 represents hydrogen, morpholinyl or the radical (II) wherein the two nitrogen atoms are linear or form a cyclic radical; X represents carbonyl, alkylene or alkenylene, linear or branched containing not more than 6 carbon atoms optionally oxygen- or sulphur-interrupted; R4, R5 and R6 represent hydrogen, a nitrogen-protecting, alkyl, cycloalkyl, aryl and arylalkyl group optionally substituted; R2 represents alkyl optionally substituted by aryl, heteroaryl or -NR4R5; R3 represents alkyl, cycloalkyl, aryl, heteroaryl, arylalkyl or heteroarylalkyl optionally substituted. Said products are all in the form of isomers and the salts as medicines.

(57) Abrégé: L'invention concerne les nouveaux produits de formule (I): dans laquelle: Y représente oxygène ou soufre, Z représente C=CH2, CH-CH3 ou CH2, R1 représente hydrogène, morpholinyle ou le radical (II). Dans lequel les deux atomes d'azote sont linéaires ou forment un radical cyclique, X représente carbonyle, alkylène ou alkènylène linéaire ou ramifié renferment au plus 6 atomes de carbone éventuellement interrompu oxygène ou soufre, R4, R5 et R6 représentent hydrogène, un groupement protecteur de l'azote, alkyle, cycloalkyle, aryle et arylalkyle éventuellement substitués, R2 représente alkyle éventuellement substitué par aryle, hétéoaryle ou NR4R5, R3 représente alkyle, cycloalkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle ou hétéroarylalkyle éventuellement substitués, ces produits étant sous toutes les formes isomères et les sels, à titre de médicaments.



WO 02/059102

1

Nouveaux dérivés de l'urée, leur procédé de préparation, leur application à titre de médicaments, compositions pharmaceutiques et nouvelle utilisation.

- 5 La présente invention concerne de nouveaux dérivés de l'urée, leur procédé de préparation, les nouveaux intermédiaires obtenus, leur application à titre de médicaments, les compositions pharmaceutiques les renfermant et la nouvelle utilisation de tels dérivés de l'urée.
- 10 La présente invention a ainsi pour objet de nouveaux dérivés de l'urée pouvant posséder des propriétés leur permettant de participer à une modulation des activités d'ions inorganiques en agissant notamment au niveau de récepteurs de tels ions inorganiques.
- 15 Ainsi des produits de la présente demande pourraient agir au niveau de récepteurs d'ions inorganiques et en particulier au niveau de récepteurs calcium membranaires capables de lier le calcium extracellulaire.
- La concentration extracellulaire de calcium est finement 20 régulée dans l'organisme et l'un des acteurs de cette régulation est le récepteur calcium appelé Ca sensing récepteur ou CaSR. Un tel récepteur à la surface de certaines cellules peut détecter la présence de calcium. Certaines cellules de l'organisme ne répondent pas seulement à des
- 25 signaux chimiques mais aussi à des ions comme les ions calcium extracellulaire (Ca⁺⁺) : des changements dans la concentration de ces ions extracellulaires Ca⁺⁺ peuvent modifier les réponses fonctionnelles de ces cellules. Parmi ces cellules, on peut citer les cellules parathyroides qui
- 30 sécrètent l'hormone parathyroide appelée PTH. Les cellules parathyroides possèdent ainsi à leur surface le récepteur Calcium (CaSR) qui détecte les changements de concentration du calcium extracellulaire et initie la réponse fonctionnelle de cette cellule qui est une modulation de la sécrétion de la parathyroïde hormone (PTH).
 - A titre de complément d'information sur le récepteur Ca (CaSR), on peut citer la publication Brown et al, 366, Nature, 574, 1993 et également les documents WO 95/11221 et

2

WO 97/37967.

Les produits de la présente invention peuvent ainsi participer à une modulation de la sécrétion de la PTH en agissant au niveau de récepteurs ioniques notamment CaSR et par l'intermédiaire de la mobilisation des ions calcium intracellulaires (augmentation ou une diminution de la concentration de ces ions).

La présente invention a ainsi pour objet les produits de formule (I):

10

$$R1$$
 z
 N
 N
 $R2$
 Y
 H
 $R3$
 (I)

dans laquelle :

15 Y représente l'atome d'oxygène ou de soufre,
Z représente le radical divalent C=CH2, CH-CH3 ou CH2,
R1 représente un atome d'hydrogène, un radical morpholinyle
éventuellement substitué ou un radical diaminé de formule :

$$(R_5)R_4N-(X)-N-(R_6)$$

20

qui représente : soit un radical saturé :

25

soit un radical insaturé :

M-

30

soit le radical ;

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

dans lesquels l'arc continu indique que les deux atomes

d'azote forment un radical monocyclique hétérocyclique saturé
ou insaturé éventuellement substitué constitué au plus de 8
chaînons, les atomes d'azote pouvant être ou ne pas être
consécutifs sur le cycle ainsi formé,

X représente un radical carbonyle, alkylène ou alkénylène
10 linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone
éventuellement interrompu par un ou plusieurs atomes
d'oxygène ou de soufre,

R4, R5 et R6 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les groupements protecteurs de l'atome

- d'azote, les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, cycloalkyle renfermant au plus 6 chaînons, aryle et arylalkyle, tous ces radicaux alkyle, cycloalkyle, aryle et arylalkyle étant eux-mêmes éventuellement substitués,
- 20 R2 représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux aryle ou hétéroaryle eux-mêmes éventuellement substitués et le radical -NR4R5 dans
- 25 lequel R4 et R5 identiques ou différents ont la signification indiquée ci-dessus,

R3 représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone, cycloalkyle renfermant au plus 12 chaînons, aryle, hétéroaryle,

- arylalkyle ou hétéroarylalkyle dans lesquels le radical alkyle est linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, tous ces radicaux étant éventuellement substitués, étant entendu que tous les radicaux hétérocyclique, morpholinyle, cycloalkyle, alkyle, aryle, hétéroaryle,
- 35 arylalkyle et hétéroarylalkyle indiqués ci-dessus comme étant éventuellement substitués, sont éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, phényle,

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

4

phénoxy , trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, les radicaux -NR4R5, -NHR4, -COR4, -

5 COOR4 et-CONHR4 dans lesquels R4 a la signification indiquée ci-dessus et les radicaux à fonction acide et isostères d'acide,

tous les radicaux aryle et arylalkyle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol formé sur 10 deux atomes de carbone consécutifs du radical aryle

lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides miné-raux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (I).

Dans les produits de formule (I) et dans ce qui suit,
R1 représente donc soit un atome d'hydrogène, soit un radical
morpholinyle éventuellement substitué soit le radical diaminé
20 de formule

25

considéré,

Dans le radical diaminé ci-dessus : soit les deux atomes d'azote représentés forment ensemble un cycle saturé et R1 est alors défini par le substituant R4 et les deux atomes d'azote N, N comme suit :

30

soit les deux atomes d'azote représentés forment ensemble un cycle insaturé dans lequel l'atome d'azote impliqué dans une liaison insaturé ne comporte plus de radical R4: R1 est alors défini par un cycle insaturé comportant les deux atomes d'azote N, N comme suit :

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

5 soit les deux atomes d'azote représentés ne forment pas ensemble un cycle et R1 est alors défini par les substituants R4, R5, R6 et X comme suit :

$$R_{5}R_{4}N$$
— X — N — I

les définitions des substituants R4, R5, R6 et X étant

données ci-dessus. 15 Dans les produits de formule (I) et dans ce qui suit :

le terme radical monocyclique hétérocyclique saturé ou insaturé constitué au plus 8 chaînons désigne donc un radical renfermant au moins deux atomes d'azote mais renfermant éventuellement également un autre atome d'azote ou un ou

20 plusieurs atomes d'oxygène ou de soufre: un tel radical hétérocyclique désigne ainsi un radical carbocyclique interrompu par un ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'oxygène, d'azote ou de soufre, les hétéroatomes de ces radicaux hétérocycliques peuvent être ainsi identiques ou

25 différents : à titre d'exemples non exhaustifs, on peut citer notamment le radical imidazolyle, pyrazolyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridazinyle, furazannyle, imidazolidinyle, delta-2-imidazolinyle, pyrazolidinyle, delta-3-pyrazolinyle, pipérazinyle ou encore homopipérazinyle, tous ces radicaux 30 étant éventuellement substitués.

Notamment les radicaux pipérazinyle ou homopipérazinyle sont éventuellement substitués par un radical carboxy ou alkyle, linéaire ou ramifié, renfermant au plus 4 atomes de carbone. On peut noter que lorsque R1 représente un radical

35 monocyclique hétérocyclique insaturé tel que défini cidessus, R1 représente notamment un radical imidazolyle, pyrazolyle, delta-2-imidazolinyle ou encore delta-3pyrazolinyle.

On peut noter que lorsque R1 représente un radical monocyclique hétérocyclique saturé tel que défini ci-dessus, R1 représente notamment un radical imidazolidinyle, pyrazolidinyle, pipérazinyle ou encore homopipérazinyle.

- 5 le terme groupements protecteurs de l'atome d'azote désigne les groupements protecteurs classiques tels que notamment ceux décrits dans la référence : Protective groups in organic synthesis de T. Greene (Ed John Wiley and Sons, inc) : on peut citer plus particulièrement le radical carboxy estérifié notamment terbutoxycarbonyl ou (BOC), le radical benzyle ou encore le radical phtalimido.
- le terme radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant 6 atomes de carbone désigne les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, sec-butyle, tert-butyle, pentyle, isopentyle, hexyle et isohexyle ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,
- le terme radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone désigne les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, sec-butyle et
 tert-butyle ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,
 - le terme alkylène linéaire ou ramifié renfermant 6 atomes de carbone désigne les radicaux méthylène, éthylène, propylène, isopropylène, butylène, isobutylène, sec-butylène,
- 25 tert-butylène, pentylène, isopentylène, hexylène et isohexylène ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,
 - le terme radical alkénylène linéaire ou ramifié renfermant 6 atomes de carbone désigne par exemple les radicaux
- 30 vinylène, 1-propénylène, allylène, buténylène, 3-méthyle-2-buténylène, 3-éthyle-2-buténylène ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,
- le terme radical cycloalkyle désigne les radicaux cyclopropyle, cyclobutyle et tout particulièrement les radicaux
 35 cyclopentyle, cyclohexyle et adamentyle,
 - le terme radical aryle désigne les radicaux insaturés, monocycliques ou constitués de cycles condensés, carbocycliques. Comme exemples de tel radical aryle, on peut

WO 02/059102

7

citer les radicaux phényle ou naphtyle

- le terme radical hétéroaryle désigne un cycle aromatique comportant un ou plusieurs atomes d'azote : un tel radical hétéroaryle peut être lié par un atome d'azote ou par un 5 atome de carbone : à titre d'exemples non exhaustifs, on peut citer notamment les radicaux pyridyle, 2H-pyrrolyle, pyrrolyle, pyridinyle, furanyle, quinoléinyle, isoquinoléinyle, quinazolinyle, thiényle, benzothiényle, et également les radicaux imidazolyle, pyrazolyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridazinyle, delta-2-imidazolinyle ou encore delta-3-pyrazolinyle
- le terme radical arylalkyle désigne des radicaux dans lesquels le reste de radical aryle et le reste de radical alkyle sont choisis parmi les valeurs indiquées ci-dessus
 15 dans les définitions respectives de aryle et alkyle: on peut citer ainsi par exemple les radicaux benzyle, phénéthyle, phénylpropyle, phénylbutyle, phénylpentyle, phénylhexyle, naphtylméthyle, naphtyléthyle, naphtylpropyle, naphtylbutyle ou encore naphtylpentyle ainsi que leurs isomères de position
 20 linéaires ou ramifiés, étant entendu comme indiqué ci-dessus
- 20 linéaires ou ramifiés, étant entendu comme indiqué ci-dessus que ces radicaux sont éventuellement substitués sur le reste de radical aryle et/ou sur le reste de radical alkyle
- le terme atome d'halogène désigne l'atome de chlore, de fluor, de brome ou d'iode, et de préférence l'atome de chlore
 25 ou de brome
 - le terme radical alkényle linéaire ou ramifié renfermant 4 atomes de carbone désigne notamment les radicaux vinyle, 1-propényle, allyle, butényle, 3-méthyle-2-butényle ainsi que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés,
- 30 le terme radical alkylthio linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone désigne des radicaux tels que notamment les radicaux méthylthio, éthylthio, propylthio, isopropylthio, butylthio, isobutylthio, sec-butylthio, tertbutylthio ainsi que leurs isomères de position linéaires ou 35 ramifiés
 - le terme radical alcoxy linéaire ou ramifié désigne les radicaux méthoxy, éthoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy linéaire, secondaire ou tertiaire, pentoxy ou hexoxy ainsi

que leurs isomères de position linéaires ou ramifiés, - les radicaux -NR4R5, NHR4, COR4, COOR4 et CONHR4 désigne notamment les radicaux N(alk) (alk), NH(alk), NH2, COalk, COOalk, COOH, --C(O)-NH2 et -C(O)-NH(alk) dans lesquels alk 5 désigne un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant de préférence au plus 4 atomes de carbone et désigne également ces mêmes radicaux dans lesquels le radical alkyle est remplacé par un radical phényle, ces radicaux alkyle et phényle éventuellement susbtitués comme indiqué ci-dessus 10 - le terme fonction acide ou isostère d'acide désigne le radical carboxy libre, salifié ou estérifié, le radical tétrazolyle libre ou salifié, ou les radicaux suivants: -SO3H, -PO(OH)2, -NH-SO2-CF3, -NH-SO2-NH-V, -NH-SO2-NH-CO-V, -NH-CO-V, -NH-CO-NH-V, -NH-CO-NH-SO2-V, -SO2-NH2, -SO2-NH-CO-V, -SO2-NH-CO-NH-V, -CO-NH-V, -CO-NH-OH, 15 -CO-NH-SO2-V dans lesquels V représente un radical alkyle ou alkényle, linéaire ou ramifié, renfermant au plus 6 atomes de carbone ou un radical phényle, ces radicaux alkyle, alkényle 20 et phényle que représente V étant éventuellement substitués par les substituants indiqués ci-dessus pour les radicaux alkyle et phényle des produits de formule (I). Le ou les radicaux carboxy des produits de formule (I)

- peuvent être salifiés ou estérifiés par les groupements 25 divers connus de l'homme du métier parmi lesquels on peut citer, par exemple :
 - parmi les composés de salification, des bases minérales telles que, par exemple, un équivalent de sodium, de potassium, de lithium, de calcium, de magnésium ou d'ammonium ou des bases organiques telles que par exemple, la méthylamine
- des bases organiques telles que, par exemple, la méthylamine, la propylamine, la triméthylamine, la diéthylamine, la triéthylamine, la N,N-diméthyléthanolamine, le tris (hydroxyméthyl) amino méthane, l'éthanolamine, la pyridine, la picoline, la dicyclohexylamine, la morpholine, la benzylamine, la
- 35 procaïne, la lysine, l'arginine, l'histidine, la N-méthyl-glucamine,
 - parmi les composés d'estérification, les radicaux alkyle pour former des groupes alcoxy carbonyle tel que, par exem-

ple, méthoxycarbonyle, éthoxycarbonyle, tert-butoxycarbonyle ou benzyloxycarbonyle, ces radicaux alkyles pouvant être substitués par des radicaux choisis par exemple parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, alcoxy, acyle, 5 acyloxy, alkylthio, amino ou aryle comme, par exemple, dans les groupements chlorométhyle, hydroxypropyle, méthoxyméthyle, propionyloxyméthyle, méthylthiométhyle, diméthyl-

aminoéthyle, benzyle ou phénéthyle.

Les sels d'addition avec les acides minéraux ou organiques 10 des produits de formule (I) peuvent être, par exemple, les sels formés avec les acides chlorhydrique, bromhydrique, iodhydrique, nitrique, sulfurique, phosphorique, propionique, acétique, trifluoroacétique, formique, benzoïque, maléique, fumarique, succinique, tartrique, citrique, oxalique,

- 15 glyoxylique, aspartique, ascorbique, les acides alcoylmonosulfoniques tels que par exemple l'acide méthanesulfonique, l'acide éthanesulfonique, l'acide propanesulfonique, les acides alcoyldisulfoniques tels que par exemple l'acide méthanedisulfonique, l'acide alpha, bêta-
- 20 éthanedisulfonique, les acides arylmonosulfoniques tels que l'acide benzènesulfonique et les acides aryldisulfoniques. On peut rappeler que la stéréoisomérie peut être définie dans son sens large comme l'isomérie de composés ayant mêmes formules développées, mais dont les différents groupes sont
- 25 disposés différemment dans l'espace, tels que notamment dans des cyclohexanes monosubstitués dont le substituant peut être en position axiale ou équatoriale, et les différentes conformations rotationnelles possibles des dérivés de l'éthane. Cependant, il existe un autre type de stéréoi-
- 30 somérie, dû aux arrangements spatiaux différents de substituants fixés, soit sur des doubles liaisons, soit sur des cycles, que l'on appelle souvent isomérie géométrique ou isomérie cis-trans. Le terme stéréoisomères est utilisé dans la présente demande dans son sens le plus large et concerne 35 donc l'ensemble des composés indiqués ci-dessus.
- La présente invention a ainsi pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (Ia):

10

$$R_1a$$
 z
 N
 R_2a
 Y
 H
 R_3a
(Ia)

5

dans laquelle:

Y représente l'atome d'oxygène ou de soufre, Z représente le radical divalent C=CH2, CH-CH3 ou CH2, R1a représente un atome d'hydrogène, un radical morpholinyle 10 éventuellement substitué ou un radical diaminé de formule :

$$(R_5a)R_4aN-(Xa)-N-(R_6a)$$

15

qui représente soit un radical saturé :

soit un radical insaturé :

25.

soit le radical :

$$R_5aR_4aN$$
— Xa — N — R_6a

dans lesquels l'arc continu indique que les deux atomes

d'azote forment un radical hétérocyclique choisi parmi les
radicaux imidazolyle, pyrazolyle, pyrazinyle, pyrimidinyle,
pyridazinyle, furazannyle, imidazolidinyle, delta-2imidazolinyle, pyrazolidinyle, delta-3-pyrazolinyle,

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

11

pipérazinyle ou encore homopipérazinyle, ces radicaux hétérocycliques étant éventuellement substitués par un radical carboxy libre ou estérifié, phényle, alkyle ou phénylalkyle dans lesquels le radical alkyle est linéaire ou 5 ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, Xa représente un radical carbonyle, alkylène ou alkénylène linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement interrompu par un atome d'oxygène ou de soufre,

- 10 R4a, R5a et R6a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les groupements protecteurs de l'atome d'azote, les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, cycloalkyle renfermant au plus 6 chaînons, phényle et phénylalkyle, ces radicaux alkyle,
- 15 cycloalkyle, phényle et phénylalkyle étant eux-mêmes éventuellement substitués,

R2a représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou

- 20 différents choisis parmi le radical phényle éventuellement substitué et le radical -NR4aR5a dans lequel R4a et R5a identiques ou différents ont la signification indiquée cidessus,
- R3a représente un radical alkyle linéaire ou ramifié 25 renfermant au plus 6 atomes de carbone, cycloalkyle renfermant 5 ou 6 chaînons, adamentyle, pyridinyle, quinoléinyle, phényle ou phénylalkyle dans lesquels le radical alkyle est linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, tous ces radicaux étant éventuellement

30 substitués,

- étant entendu que tous les radicaux cycloalkyle, alkyle, phényle et phénylalkyle indiqués ci-dessus comme étant éventuellement substitués, sont éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis
- 35 parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, phényle, phénoxy , trifluorométhyle, cyano, carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

12

et le radical -NR4aR5a dans lequel R4a et R5a identiques ou différents ont la signification indiquée ci-dessus, tous les radicaux phényle et phénylalkyle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol formé sur 5 deux atomes de carbone consécutifs du radical phényle considéré,

lesdits produits de formule (Ia) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides miné-raux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (Ia).

La présente invention a plus particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (Ib) :

15

20

dans laquelle :

Y représente l'atome d'oxygène ou de soufre,

Z représente le radical divalent C=CH2 CH,-CH3 ou CH2,

- 25 R1b est tel que ou bien R1b représente un atome d'hydrogène ou un radical pipérazinyle ou homopipérazinyle éventuellement substitués par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone ou un radical carboxy libre ou estérifié,
- 30 ou bien R1b représente le radical

$$R_5bR_4bN$$
—Xb— N — R_6b

35

dans lequel Xb représente un radical carbonyle ou alkylène linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone, R4b, R5b et R6b identiques ou différents sont choisis parmi

l'atome d'hydrogène ; le radical carboxy estérifié par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone; les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone ; les radicaux 5 cycloalkyle renfermant au plus 6 chaînons ; phényle ; benzyle et phénéthyle ; tous ces radicaux alkyle, cycloalkyle, phényle, benzyle et phénéthyle étant eux-mêmes éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux 10 hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, cyano, carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical -NH2 dans lequel les atomes d'hydrogène sont éventuellement 15 substitués par un ou deux radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, R2b représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou 20 différents choisis parmi le radical phényle éventuellement substitué et le radical -NH2 dans lequel l'un ou les deux atomes d'hydrogène sont éventuellement substitués par un ou deux substituants identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 25 atomes de carbone et phényle lui-même éventuellement substitué, tous ces radicaux phényle étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, carboxy libre, salifié ou estérifié et les 30 radicaux alkyle et alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, R3b représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, cyclohexyle, cyclopentyle, adamentyle, phényle ou phénylalkyle dans 35 lesquels le radical alkyle est linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical phényle est éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux

identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène,

les radicaux hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, cyano, carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio et alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical -NH2 dans lequel les atomes d'hydrogène sont éventuellement substitués par un ou deux radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, tous les radicaux phényle, benzyle et phénéthyle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol formé sur deux atomes de carbone consécutifs du radical phényle considéré,

lesdits produits de formule (Ib) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides miné-raux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (Ib).

La présente invention a encore plus particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant à la formule (Ic):

20

$$R_1c$$
 z
 N
 N
 R_2c
 Y
 H
 R_3c
(Ic)

25

dans laquelle :

Y représente l'atome d'oxygène,

Z représente le radical divalent C=CH2 ou CH-CH3,

Rlc est choisi parmi l'atome d'hydrogène et les radicaux

- 30 pipérazinyle et homopipérazinyle liés par un atome d'azote et éventuellement substitués sur leur second atome d'azote par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone ou un radical carboxy libre ou estérifié (-COOtBu)),
- 35 ou bien R1c représente le radical

dans lequel Xc représente un radical carbonyle ou alkylène linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, R4c, R5c et R6c identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène ; le radical carboxy estérifié par un 5 radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone; le radical cyclohexyle éventuellement substitué par un radical NH2 dans lequel les atomes d'hydrogène sont éventuellement substitués par un ou deux radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 10 atomes de carbone; les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone ; les radicaux phényle ; benzyle et phénéthyle eux-mêmes éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux 15 hydroxyle, phényle, phénoxy , trifluorométhyle, cyano, carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio et alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical dioxol formé sur deux atomes de carbone consécutifs du radical 20 phényle considéré, R2c représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou deux radicaux choisis parmi les radicaux phényle et NH2, les radicaux phényle étant eux-mêmes 25 éventuellement substitués par un radical phényle, alkyle ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical -NH2 étant éventuellement substitué sur 1'un ou les deux atomes d'hydrogène par un ou deux radicaux choisis parmi alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 30 atomes de carbone et phényle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, R3c représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, cyclohexyle,

35 adamentyle, phényle ou phénylalkyle dans lesquels le radical alkyle renferme au plus 2 atomes de carbone et le radical phényle est éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes

d'halogène, le radical hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, cyano, carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical dioxol formé sur deux atomes de carbone consécutifs du radical phényle considéré,

lesdits produits de formule (Ic) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides miné10 raux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (Ic).

La présente invention a tout particulièrement pour objet les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus,

répondant aux formules des produits des exemples 4 à 8, 23 à 15 82 et 97 à 106 décrits ci-après dans la partie expérimentale. La présente invention a encore pour objet le procédé de préparation des produits de formule (I), telle que définie ci-dessus, caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II) :

20

$$B \longrightarrow (R_5')N \longrightarrow (X) \longrightarrow NH$$

$$(R_6')$$

$$(II)$$

25

dans laquelle B représente soit R4' qui a la signification indiquée ci-dessus pour R4 dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs soit RL qui représente un reste de résine liée par l'intermédiaire d'un linker, par exemple via une liaison carbamate, X, R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus respectivement pour X, R5 et R6, dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

35 à une réaction avec un composé de formule (III) :

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

17

dans laquelle Hal représente un atome d'halogène et 21 représente le radical divalent C=CH2 ou CH2, pour obtenir le produit de formule (IV):

$$B - (R_5')N - (X) - N - C - Z_1 - CH_2CI$$

$$(IV)$$

$$(R_6')$$

dans laquelle B, X, Z1, R5' et R6' ont les significations

10 indiquées ci-dessus,
produit de formule (IV) que l'on soumet à une réaction avec
un composé de formule (V) :

$$R2'-NH2$$
 (V)

15

dans laquelle R2' a la signification indiquée ci-dessus pour R2, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs, pour obtenir un produit de formule (VI) :

20

$$B - (R_5')N - (X) - N - C - Z_1 - C - N - R_2'$$

$$(VI)$$

25

dans laquelle B, X, Z1, R2', R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus, que l'on soumet à une réaction avec un composé de formule (VII):

30

$$Y=C=N-R3'$$
 (VII)

dans laquelle R3' a la signification indiquée ci-dessus pour R3, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs et Y représente l'atome d'oxygène ou de soufre, pour obtenir un produit de formule (VIII) :

$$B - (R_{5}')N - (X) - N - C - Z_{1} - C - N - M - R_{3}'$$

$$(NIII)$$

dans laquelle B, X, Y, Z1, R2', R3', R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus, produit de formule (VIII) qui lorsque B représente R4'

10 constitue un produit de formule (Ix1) :

$$R_{1} \stackrel{\nearrow}{/} Z_{1} \stackrel{\nearrow}{/} N \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} N \stackrel{\longrightarrow}{\longrightarrow} R_{3} \stackrel{\longrightarrow}{/} (Ix_{1})$$

15

5

dans laquelle R1' a la signification indiquée ci-dessus pour R1, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs et R2', R3', Y et Z1 ont les significations indiquées ci-dessus, produit de formule (Ix1) que lorsque Z1 représente C=CH2, l'on peut transformer en produit de formule (Ix2):

$$R_{1}$$

$$CH_{3}$$

$$R_{2}$$

$$V$$

$$H$$

$$CH_{3}$$

$$R_{2}$$

$$V$$

$$H$$

$$(IX_{2})$$

dans laquelle R1', R2', R3' et Y, ont les significations indiquées ci-dessus,

30 produit de formule (VIII) qui lorsque B représente un reste de résine RL tel que défini ci-dessus, l'on peut soumettre à une réaction de coupure pour obtenir un produit de formule (Iy1):

$$H(R_{5}')N-(X)-N-C-Z_{1}-C-N-N-R_{3}' \qquad (Iy_{1})$$

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

19

dans laquelle X, Y, Z1, R2', R3', R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus, produit de formule (Iy1) que lorsque Z1 représente C=CH2, l'on peut transformer en produit de formule (Iy2) :

5

$$H(R_5') \stackrel{\longleftarrow}{N} \stackrel{\longleftarrow}{-} \stackrel{\longleftarrow}{(R_6'')} \stackrel{\longleftarrow}{-} \stackrel{\longrightarrow}{-} \stackrel{\longrightarrow}{-$$

10

dans laquelle X, Y, R2', R3', R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus, produit de formule (V) tel que défini ci-dessus que l'on peut également faire réagir avec l'aldéhyde de formule (IX) :

15

$$CHO-CH(CH3)(CH3)$$
 (IX)

pour obtenir un produit de formule (X) :

20 R2'-NH-CH2-CH(CH3)(CH3) (X)

dans laquelle R2' a la signification indiquée ci-dessus, produit de formule (X) que l'on fait réagir avec le produit de formule (VII) tel que défini ci-dessus pour obtenir le 25 produit de formule (Iz) :

30

dans laquelle R2' et R3' ont les significations indiquées cidessus,

produits de formules (VIII) sous la forme de (Ix1) et (Iy1) et produits de formules (Ix2), (Iy2) et (Iz) qui peuvent être

35 des produits de formule (I) et que, pour obtenir des ou d'autres produits de formule (I), l'on peut soumettre, si désiré et si nécessaire, à l'une ou plusieurs des réactions de transformations suivantes, dans un ordre quelconque :

- a) une réaction d'estérification de fonction acide,
- b) une réaction de saponification de fonction ester en fonction acide,
- c) une réaction d'oxydation de groupement alkylthio en sul-
- 5 foxyde ou sulfone correspondant,
 - d) une réaction de transformation de fonction cétone en fonction oxime,
 - e) une réaction de réduction de la fonction carboxy libre ou estérifié en fonction alcool,
- 10 f) une réaction de transformation de fonction alcoxy en fonction hydroxyle, ou encore de fonction hydroxyle en fonction alcoxy,
 - g) une réaction d'oxydation de fonction alcool en fonction aldéhyde, acide ou cétone,
- 15 h) une réaction de transformation de radical nitrile en tétrazolyle ou encore une réaction de transformation de radical amine en carbamate ou urée ou encore une réaction de transformation d'une amine en sulfonamide ou carboxamide,
 - i) une réaction d'élimination des groupements protecteurs que
- 20 peuvent porter les fonctions réactives protégées,
 - j) une réaction de salification par un acide minéral ou organique ou par une base pour obtenir le sel correspondant,
 - k) une réaction de dédoublement des formes racémiques en produits dédoublés,
- 25 lesdits produits de formule (I) ainsi obtenus étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères.

La présente invention a encore pour objet le procédé de préparation des produits de formule (IIR) répondant à la

30 formule (II) telle que définie à la revendication 6 lorsque B représente RL:

$$RL \longrightarrow (R_5')N \longrightarrow (X) \longrightarrow NH$$

$$(R_6')$$

$$(IIR)$$

35

21

l'intermédiaire d'un linker, X, R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus respectivement pour X, R5 et R6, dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protec-5 teurs,

caractérisé en ce que l'on soumet une résine r renfermant un groupement NH2 :

r-NH2

10

à une réaction avec un linker l possédant une fonction carboxy et un alcool benzylique :

COOH-1-OH

15

pour obtenir un produit de formule (IX) possédant un alcool benzylique libre :

20

dans laquelle r et l ont les significations indiquées cidessus,

que l'on fait réagir avec le 1-1 carbonylimidazole pour obtenir le produit de formule (X) :

25

$$r-NH-CO-I-O-I-O-I-N$$
 (X)

30 dans laquelle r et 1 ont les significations indiquées cidessus,

que l'on fait réagir avec une amine de formule (XI) :

HN-(X)-NH (XI
$$R_{\epsilon}' (R_{\epsilon}')$$

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

22

dans laquelle R5', X et R6' ont les significations indiquée ci-dessus,

pour obtenir le produit de formule (IIR) :

5

$$RL \longrightarrow (R_5')N \longrightarrow (X) \longrightarrow NH$$

$$(R_6')$$

$$(IIR)$$

10 dans laquelle RL représente le groupement

15

avec r et 1 tels que définis ci-dessus.

On peut noter que de telles réactions de transformation de substituants en d'autres substituants peuvent également être effectuées sur les produits de départ ainsi que sur les

20 intermédiaires tels que définis ci-dessus avant de poursuivre la synthèse selon les réactions indiquées dans le procédé décrit ci-dessus.

Dans des conditions préférentielles de mise en oeuvre de l'invention, le procédé décrit ci-dessus peut-être réalisé

25 comme suit.

Le procédé décrit ci-dessus montre que les produits de formule (I) de la présente demande peuvent être synthétisés dans les mêmes conditions selon deux types de synthèse, l'une en solution et l'autre sur phase solide, B représentant R4

30 telle que défini ci-dessus dans le cas de la synthèse en solution et B représentant une résine associée à un linker dans le cas où la synthèse est réalisée sur phase solide. La phase solide est ainsi constituée par une résine attachée à la molécule de départ de formule (II) par l'intermédiaire

35 d'un linker.

La réaction du produit de formule (II) avec un produit de formule (III) pour donner un produit de formule (IV) peut être réalisée notamment en présence de DIEA

(diisopropyléthylamine) ou encore triéthylamine (TEA) dans un solvant tel que THF ou CH2Cl2 ou encore DMF.

Les produits de formule (IV) ainsi obtenus sont soumis à l'action du produit de formule (V) telle que définie ci-

- 5 dessus notamment dans le DMF pour donner un produit de formule (VI) telle que définie ci-dessus.
 - Les produits de formule (VI) sont soumis à l'action du produit de formule (VII) telle que définie ci-dessus notamment dans du THF, DME, CH2Cl2 ou encore DMF pour donner
- 10 un produit de formule (VIII) telle que définie ci-dessus.

 Dans le produit de formule (VIII) ainsi obtenu, B représente donc R4 ou un reste de résine.

lorsque B représente R4, les produits de formule (VIII) représentent une partie des produits de formule (I) que l'on appelle (Ix1).

- La réaction de transformation des produits de formule (Ix1) en produits de formule (Ix2) peut être réalisée notamment par hydrogénation catalytique de la double liaison par exemple avec du palladium sur charbon.
- 20 Lorsque B représente un reste de résine, les produits de formule (VIII) sont soumis à une réaction de coupure libérant de la résine les produits correspondants de formule (Iy1).

 Une telle réaction de coupure est réalisée notamment par de l'acide trifluoroacétique dans le chlorure de méthylène.
- 25 La réaction de transformation des produits de formule (Iy1) en produits de formule (Iy2) peut être réalisée notamment par hydrogénation catalytique de la double liaison comme indiqué ci-dessus pour la transformation des produits de formule (Ix1) en produits de formule (Ix2).
- 30 La réaction de produit de formule (V) avec le produit de formule (IX) telles que définies ci-dessus pour obtenir un produit de formule (X) peut être réalisée par une réaction d'amination réductrice selon les méthodes usuelles connues de l'homme du métier notamment en utilisant comme réducteur du
- 35 NaBH3CN.

On fait réagir les produits de formule (X) ainsi obtenus avec des produits de formule (VII) telle que définie ci-dessus notamment dans un solvant tel que notamment CH2Cl2 ou DMF

protecteurs appropriés.

pour générer les produits de formule (Iz) qui constituent donc des produits de formule (I) dans lesquels R1 représente un atome d'hydrogène et Z représente -CH-CH3.

Selon les valeurs de B, R1', R2', R3', R5' et R6', les produits de formules (VIII),(Ix1), (Iy1), (Ix2), (Iy2) et (Iz) peuvent être ou ne pas être des produits de formule (I): ainsi pour obtenir des produits de formule (I) ou pour les transformer en d'autres produits de formule (I), on peut soumettre les produits de formules (VIII),(Ix1), (Iy1),

10 (Ix2), (Iy2) et (Iz) à une ou plusieurs des réactions a) à k) indiquées ci-dessus.

Ainsi les diverses fonctions réactives que peuvent porter certains composés des réactions définies ci-dessus peuvent, si nécessaire, être protégées : il s'agit par exemple des radicaux hydroxyle, acyle, carboxy libres ou encore amino et monoalkylamino qui peuvent être protégés par les groupements

La liste suivante, non exhaustive, d'exemples de protection de fonctions réactives peut être citée :

- 20 les groupements hydroxyle peuvent être protégés par exemple par les radicaux alkyle tels que tert-butyle, triméthylsilyle, tert-butyldiméthylsilyle, méthoxyméthyle, tétrahydropyrannyle, benzyle ou acétyle,
- les groupements amino peuvent être protégés par exemple par
 les radicaux acétyle, trityle, benzyle, tert-butoxycarbonyle, benzyloxycarbonyle, phtalimido ou d'autres radicaux connus dans la chimie des peptides,
 - les groupements acyles tel que le groupement formyle peuvent être protégés par exemple sous forme de cétals ou de
- 30 thiocétals cycliques ou non cycliques tels que le diméthyl ou diéthylcétal ou l'éthylène dioxycétal, ou le diéthylthiocétal ou l'éthylènedithiocétal,
- les fonctions acide des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, amidifiées par une amine primaire ou secon-35 daire par exemple dans du chlorure de méthylène en présence, par exemple, de chlorhydrate de 1-éthyl-3-(diméthylaminopropyl) carbodiimide à la température ambiante :
 - les fonctions acide peuvent être protégées par exemple sous

forme d'esters formés avec les esters facilement clivables tels que les esters benzyliques ou ter butyliques ou des esters connus dans la chimie des peptides.

Des fonctions amine de composés définis ci-dessus, peuvent 5 être si nécessaire protégées, comme indiqué ci-dessus, par exemple par un groupe tel que Boc ou CH2-phényle puis peuvent être libérées dans les conditions usuelles connues de l'homme du métier.

La réaction de saponification peut être réalisée selon 10 les méthodes usuelles connues de l'homme du métier, telles que par exemple dans un solvant tel que le méthanol ou l'éthanol, le dioxane ou le diméthoxyéthane, en présence de soude ou de potasse.

Les réactions auxquelles les produits de formules (Ix1),

- 15 (Ix2), (Iy1), (Iy2) et (Iz) telles que définies ci-dessus peuvent être soumis, si désiré ou si nécessaire, peuvent être réalisées, par exemple, comme indiqué ci-après.
 - a) Les produits décrits ci-dessus peuvent, si désiré, faire l'objet, sur les éventuelles fonctions carboxy, de réactions
- 20 d'estérification qui peuvent être réalisées selon les méthodes usuelles connues de l'homme du métier.
 - b) Les éventuelles transformations de fonctions ester en fonction acide des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, réalisées dans les conditions usuelles connues de
- 25 l'homme du métier notamment par hydrolyse acide ou alcaline par exemple par de la soude ou de la potasse en milieu alcoolique tel que, par exemple, dans du méthanol ou encore par de l'acide chlorhydrique ou sulfurique.
- c) Les éventuels groupements alkylthio des produits décrits 30 ci-dessus peuvent être, si désiré, transformés en les fonctions sulfoxyde ou sulfone correspondantes dans les conditions usuelles connues de l'homme du métier telles que par exemple par les peracides comme par exemple l'acide peracétique ou l'acide métachloroperbenzoique ou encore par
- 35 l'ozone, l'oxone, le périodate de sodium dans un solvant tel que par exemple le chlorure de méthylène ou le dioxanne à la température ambiante.

L'obtention de la fonction sulfoxyde peut être favorisée

par un mélange équimolaire du produit renfermant un groupement alkylthio et du réactif tel que notamment un peracide.

L'obtention de la fonction sulfone peut être favorisée par un mélange du produit renfermant un groupement alkylthio 5 avec un excès du réactif tel que notamment un peracide.

- d) La réaction de transformation d'une fonction cétone en oxime peut être réalisée dans les conditions usuelles connues de l'homme de métier, telle que notamment une action en présence d'une hydroxylamine éventuellement O-substituée dans 10 un alcool tel que par exemple l'éthanol, à température ambiante ou en chauffant.
- e) Les éventuelles fonctions carboxy libre ou estérifié des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, réduites en fonction alcool par les méthodes connues de l'homme de 15 métier : les éventuelles fonctions carboxy estérifié peuvent être, si désiré, réduites en fonction alcool par les méthodes connues de l'homme du métier et notamment par de l'hydrure de lithium et d'aluminium dans un solvant tel que par exemple le tétrahydrofuranne ou encore le dioxane ou l'éther éthylique.
- 20 Les éventuelles fonctions carboxy libre des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré, réduites en fonction alcool notamment par de l'hydrure de bore.
 - f) Les éventuelles fonctions alcoxy telles que notamment méthoxy des produits décrits ci-dessus peuvent être, si désiré,
- 25 transformées en fonction hydroxyle dans les conditions usuelles connues de l'homme du métier par exemple par du tribromure de bore dans un solvant tel que par exemple le chlorure de méthylène, par du bromhydrate ou chlorhydrate de pyridine ou encore par de l'acide bromhydrique ou chlorhy-
- 30 drique dans de l'eau ou de l'acide trifluoro acétique au reflux.
- g) Les éventuelles fonctions alcool des produits décrits cidessus peuvent être, si désiré, transformées en fonction aldéhyde ou acide par oxydation dans les conditions usuelles
 35 connues de l'homme du métier telles que par exemple par action de l'oxyde de manganèse pour obtenir les aldéhydes ou du réactif de Jones pour accéder aux acides.
 - h) Les éventuelles fonctions nitrile des produits décrits ci-

dessus peuvent être, si désiré, transformées en tétrazolyle dans les conditions usuelles connues de l'homme du métier Il est entendu que les réactions décrites ci-dessus peuvent être effectuées comme indiqué ou encore, le cas échéant, selon d'autres méthodes usuelles connues de l'homme du métier.

La transformation d'une fonction amine en carbamate peut être réalisée par réaction d'un chloroformate en présence d'une base ou de tout autre intermédiaire obtenu par addition d'un alcool sur un réactif carbonylé tels que par exemple carbonyl dimidazole, phosgène, diphosgène, triphosgène.

La transformation d'une fonction amine en urée peut être réalisée par réaction d'un isocyanate dans CH2C12 ou DMF. La transformation d'une fonction amine en sulfonamide peut

15 être réalisée par réaction avec un chlorure de sulfonyle dans un solvant tel que le chlorure de méthylène ou le diméthylformamide.

La transformation d'une fonction amine en carboxamide peut être réalisée par réaction avec un acide carboxylique en 20 présence d'un agent couplant comme par exemple DCC (dicyclohexylcarbodiimide ou d'autres agents couplant connus de l'homme du métier.

- i) L'élimination de groupements protecteurs tels que par exemple ceux indiqués ci-dessus peut être effectuée dans les conditions usuelles connues de l'homme de métier notamment par une hydrolyse acide effectuée avec un acide tel que l'acide chlorhydrique, benzène sulfonique ou para-toluène sulfonique, formique ou trifluoroacétique ou encore par une hydrogénation catalytique.
- 30 Le groupement phtalimido peut être éliminé par l'hydrazine.

On trouvera une liste de différents groupements protecteurs utilisables par exemple dans le brevet BF 2 499 995.

- j) Les produits décrits ci-dessus peuvent, si désiré, faire 35 l'objet de réactions de salification par exemple par un acide minéral ou organique ou par une base minérale ou organique selon les méthodes usuelles connues de l'homme du métier.
 - k) Les éventuelles formes optiquement actives des produits

décrits ci-dessus peuvent être préparées par dédoublement des racémiques selon les méthodes usuelles connues de l'homme du métier.

Des illustrations de telles réactions définies ci-dessus 5 sont données dans la préparation des exemples décrits ciaprès.

Les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus ainsi que leurs sels d'addition avec des acides ou des bases présentent d'intéressantes propriétés pharmacologiques.

- 10 Les produits de la présente invention peuvent ainsi agir au niveau de récepteur d'ions inorganiques et notamment calciques et ainsi moduler une ou plusieurs activités d'un récepteur d'ions inorganiques tel que notamment le récepteur calcium.
- 15 Ainsi des produits de la présente demande agissant au niveau de récepteurs calcium peuvent notamment être utilisés pour le traitement ou la prévention de maladies ou de troubles liés à un comportement physiologique anormal au niveau de récepteurs d'ions inorganiques et en particulier au niveau de récepteurs calcium tels que les récepteurs calcium membranaires capables de lier le calcium extracellulaire (Ca sensing récepteur CaSR).
 - Les produits de la présente invention tels que définis cidessus, sont des ligands allostériques du récepteur calcium.
- 25 Les produits de la présente invention peuvent ainsi posséder des effets similaires à ceux d'agonistes ou d'antagonistes vrais des récepteurs calcium.
 - Les produits de la présente invention peuvent ainsi être plus particulièrement doués de propriétés de régulation du Ca++
- 30 extracellulaire, des taux sériques de la PTH et de la calcitonine.
 - Des produits de la présente invention peuvent plus particulièrement posséder des propriétés agonistes pour des récepteurs calcium et auront ainsi un effet calcimimétique.
- 35 Des produits de la présente invention à titre d'agonistes de récepteurs calcium pourraient ainsi notamment par un tel effet calcimimétique augmenter les effets du calcium extracellulaire sur un récepteur calcique.

Les produits de la présente invention pourraient ainsi notamment être utilisés pour participer à une diminution des taux sériques de l'hormone parathyroïde appelée PTH : ces produits pourraient à ce titre être utiles notamment pour le traitement de maladies telles que l'hypercalcémie et l'hyperparathyroïdie.

Des produits de la présente invention peuvent aussi présenter un caractère calcilytique: ainsi, certains produits de formule (I) telle que définie ci-dessus pourraient avoir des 10 propriétés leur permettant de diminuer la résorption osseuse qui dépend directement de la fluctuation des taux circulants de PTH: ces produits pourraient être utiles notamment pour le traitement de maladies telles que l'ostéoporose ou la maladie de Paget.

15 Les produits de formule (I) de la présente invention peuvent également posséder des propriétés antimitotiques et antineurodégénératives.

Ces propriétés justifient leur application en thérapeutique et l'invention a particulièrement pour objet à titre de

- 20 médicaments, les produits de formule (I) telle que définie cidessus, lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et
- 25 organiques pharmaceutiquement acceptables desdits produits de formule (I).

Les produits de la présente invention peuvent ainsi être utiles pour le traitement de maladies ou de troubles physiologiques nécessitant pour leurs traitements ou leurs préventions l'utilisation de produits calcimimétiques ou calcilytiques, modulateurs de l'effet du calcium sur les récepteurs d'ions inorganiques notamment de récepteurs calcium.

Ainsi certains produits calcilytiques de la présente

35 invention pourraient être utiles pour le traitement
thérapeutique ou prophylactique de maladies qui sont causées
au moins en partie par une augmentation non désirée de la
résorption osseuse.

Les maladies dont le traitement ou la prévention nécessitent l'emploi des produits de formule (I) telle que définie cidessus, sont notamment l'hypercalcémie, l'hypercalcémie humorale maligne, l'ostéoporose quelqu'en soit l'origine,,

- 5 l'ostéopénie par exemple causée par les métastases osseuses ou induite par l'immobilisation, les désordres dentaires par exemple les maladies du périodonte, les parodontites, les érosions périarticulaires dans l'arthrite rhumatoïde, l'ostéoarthrite, la maladie de Paget, l'hypoparathyroïdisme,
- 10 l'ostéosarcome ou la reconstruction de fractures.

 Les produits de la présente invention peuvent ainsi être

 utiles pour le traitement ou la prévention de maladies ou de

 troubles tels que notamment :
- l'homéostasie minérale ou osseuse comme l'ostéosarcome, les
 maladies du périodonte, les fractures, l'ostéoarthrite,
 l'arthrite rhumatoide,
 - des maladies du système nerveux central, l'épilepsie, les démences, dépressions, états d'anxiété,
- des maladies neurodégénératives telles que la maladie 20 d'Alzheimer.
 - les maladies auto-immunes, les rejets de greffes,
 - 'achalasia oesophageal',
 - des maladies prolifératives comme les cancers, les tumeurs malignes,
- 25 des inflammations, des allergies, certaines infections
 - la douleur,
 - les maladies cardiovasculaires, les resténoses, l'hypertension, les cardiomyopathies, la maladie de Raynaud. Les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus
- 30 peuvent tout particulièrement être utilisés dans le traitement de maladies nécessitant un contrôle des niveaux plasmatiques de l'hormone PTH.
 - Les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus peuvent ainsi tout particulièrement être utilisés dans le
- 35 traitement de l'hypercalcémie ou l'hyperparathyroidisme.

 De tels produits seront utiles tout particulièrement pour le traitement ou la prévention de l'hyperparathyroidisme

 Certains médicaments, objet de l'invention, pourraient encore

trouver, comme antimitotiques, leur emploi dans la chimiothérapie des cancers ou dans le traitement de maladies de l'os ou comme antineurodégénératifs, dans le traitement de la maladie d'Alzheimer ou dans le traitement de l'apoptose neuronale.

L'invention a plus particulièrement pour objet à titre de médicaments, les produits de formule (I) répondant à la formule (Ic) telle que définie ci-dessus.

L'invention a tout particulièrement pour objet, à titre de médicaments, les produits décrits comme exemples illustrant la présente invention dans la partie expérimentale ci-après. L'invention a encore plus particulièrement pour objet, à titre de médicaments, les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus répondant aux produits des exemples 4 à 8,

15 23 à 82 et 97 à 106 décrits ci-après dans la partie expérimentale.

Les produits de formule (I) ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être administrés aux animaux, de préférence aux mammifères et en particulier aux

20 êtres humains comme médicaments à titre thérapeutique ou prophylactique.

Ils peuvent être administrés tels quels ou en mélange avec un ou plusieurs autres composés de formule (I) ou encore sous la forme d'une composition pharmaceutique qui renferme à titre

25 de composé actif une dose efficace d'au moins un produit de formule (I) et/ou ses sels pharmaceutiquement acceptables ainsi que des excipients et/ou additifs courants et pharmaceutiquement inertes.

Ces compositions pharmaceutiques peuvent être administrées 30 par voie buccale, par voie entérale ou parentérale ou par voie locale en application topique sur la peau et les muqueuses ou par injection par voie intraveineuse ou intramusculaire.

Les médicaments peuvent donc être administrés oralement, par exemple sous forme de pilule, de comprimés, de comprimés enrobés, de pelliculés, de granules, de gélules et capsules molles, de solutions, de sirops, d'émulsion, de suspension ou de mélange d'aérosol.

L'administration peut cependant être effectuée par voie rectale, par exemple sous forme de suppositoire ou par voie parentérale, par exemple sous forme de solutions injectables ou d'infusions, de microcapsules ou d'implants, par voie percutanée, par exemple sous la forme de pommade, de solutions, de pigments ou de colorants, par voie transdermique (patches) ou par d'autres voies telles que sous la forme d'aérosol ou de spray nasal.

Les médicaments selon la présente invention peuvent donc être 10 mis sous forme de compositions pharmaceutiques renfermant un ou plusieurs des produits de formule (I) telle que définis ci-dessus.

De telles compositions pharmaceutiques peuvent donc constituer la forme sous laquelle les produits de formule (I) telle que définie ci-dessus sont utilisés dans leur application thérapeutique.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention sont préparées selon des méthodes usuelles, des excipients organiques ou inorganiques, pharmaceutiquement inertes étant

20 ajoutés aux composés de formule (I) et/ou leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

Ces compositions peuvent donc être solides ou liquides et se présenter sous toutes les formes pharmaceutiques couramment utilisées en médecine humaine comme, par exemple, les compri-

- 25 més simples ou dragéifiés, les pilules, les tablettes, les gélules, les gouttes, les granulés, les préparations injectables, les pommades, les crèmes ou les gels ; elles sont préparées selon les méthodes usuelles.
- Pour la production de pilule, de comprimés, de comprimés
 30 enrobés et de capsule en gélatine dure, il est possible
 d'utiliser par exemple, du lactose, de l'amidon de maïs ou
 ses dérivés, du talc, de l'acide stéarique ou ses sels, etc..
 Les supports convenables pour des capsules en gélatine molle
 ou pour les suppositoires sont par exemple les graisses, les
 35 cires les polyols semi-solides ou liquides, les huiles naturelles ou modifiées etc. Les véhicules appropriés pour la

préparation de solutions, par exemple les solutions injectables, les émulsions ou les sirops sont par exemple l'eau, les alcools, le glycérol, les polyols, le sucrose, les sucres invertis, le glucose, les huiles végétales, etc. Les supports convenables pour les microcapsules ou les implants sont par exemple les copolymères d'acide glyoxilique et d'acide

- 5 lactique. Les préparations pharmaceutiques contiennent normalement de 0,5% à 90% en poids de produits de formule (I) et/ou leurs sels physiologiquement acceptables. Le principe actif peut y être incorporé à des excipients habituellement employés dans ces compositions
- 10 pharmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants,
- En plus des principes actifs et des excipients, les compositions pharmaceutiques peuvent contenir des additifs tels que par exemple des diluants, des désintégrants, des liants, des lubrifiants, des agents mouillant, des
- 20 stabilisants, des émulsifiants, des préservateurs, des agents sucrant, des colorants des agents de flaveurs ou des aromatisants, des épaississants, des agents tampons, et aussi des solvants ou des solubilisants ou des agents pour obtenir un effet retard et également des sels pour modifier la pres-
- 25 sion osmotique, des agents d'enrobage ou des antioxydants.

 Elles peuvent également contenir deux ou plusieurs produits
 de formule (I) et/ou leurs sels pharmaceutiquement
 acceptables tels que définis ci-dessus. En outre, en plus
 d'au moins un ou plusieurs produits de formule (I) et/ou
- 30 leurs sels pharmaceutiquement acceptables, ils peuvent contenir au moins un ou plusieurs autres principes actifs utilisables à titre thérapeutique ou prophylactique.

 De telles compositions pharmaceutiques renferment à titre de composé actif une dose efficace d'au moins un produit de

35 formule

15 les conservateurs.

(I) et/ou ses sels pharmaceutiquement acceptables ainsi qu'un ou plusieurs excipients pharmaceutiquement acceptables et éventuellement un ou plusieurs additifs usuels. La présente invention s'étend ainsi aux compositions pharmaceutiques contenant à titre de principe actif l'un au moins des médicaments tels que définis ci-dessus.

Lorsqu'on utilise les produits de formule (I), les doses 5 peuvent varier à l'intérieur de limites larges et doivent être fixées en fonction de la personne à traiter. Ceci dépend par exemple du composé employé ou de la nature et de la sévérité de la maladie à traiter et si on se trouve dans des conditions graves ou chronique ou si on met en oeuvre un

10 traitement prophylactique.

Les compositions pharmaceutiques renferment normalement de 0,2 à 500mg, et de préférence de 1 à 200 mg de composé de formule (I) et/ou leurs sels pharmaceutiquement acceptables. Dans le cas d'une administration par voie orale, la dose

- 15 quotidienne varie en général de 0,01 à 100mg/kg et de préférence de 0,1 à 50 mg/kg, en particulier de 0,1 à 5 mg/kg. Par exemple pour un adulte de 75kg on pourra envisager une dose quotidienne variant de 0,3 à 0,5 mg/kg.
- Dans le cas d'une administration par voie intraveineuse, la 20 dose quotidienne varie approximativement de 0,01 à 100 mg/kg et de préférence de 0,05 à 10 mg/kg.
 - La dose quotidienne peut être divisée, en particulier dans le cas de l'administration de grande quantité de principe actif, en plusieurs, par exemple 2,3 ou 4 parts. Le cas échéant, en
- 25 fonction du comportement individuel, il peut être nécessaire d'administrer les différentes doses de manière croissante ou décroissante. Mise à part l'utilisation des produits de formule (I) telle que définie ci-dessus comme médicaments, on peut également envisager leur utilisation comme véhicule ou
- 30 support de composés actifs afin de transporter ces composés actifs de manière spécifique vers un site d'action (Drug targeting, voir Targeted Drug Delivery, R.C. Juliano, Handbook of Experimental Pharmacology, Vol 100, Ed. Born, G.V.R. et al , Springer Verlag). Les composés actifs qui
- 35 peuvent être transportés sont en particulier ceux utilisés pour le traitement ou la prévention des maladies citées plus haut.

Les compositions pharmaceutiques selon la présente invention

renfermant ainsi des produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 5 et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables peuvent ainsi notamment être utilisées pour le traitement ou à la prévention de maladies 5 nécessitant l'administration de produits agonistes ou antagonistes de récepteurs d'ions inorganiques tels que notamment les récepteurs calcium.

La présente invention a ainsi notamment pour objet l'utilisation des produits de formule (I) telle que définie ci-

- 10 dessus et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés au traitement ou à la prévention de maladies ou de troubles liés à un comportement physiologique anormal au niveau de récepteurs d'ions inorganiques et en particulier au niveau de récepteurs calcium.
 - Les compositions pharmaceutiques selon la présente invention peuvent ainsi être utilisées comme médicaments pour les applications thérapeutiques indiquées ci-dessus.
- La présente invention a particulièrement pour objet l'utili20 sation des produits de formule (I) telle que définie cidessus et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables
 pour la préparation de médicaments destinés au traitement ou
 à la prévention de maladies du métabolisme osseux, de
 maladies cardiovasculaires, de cancers, de maladies
- 25 neurodégénératives, de maladies du système immunitaire, de maladies infectieuses, inflammatoires, de maladies autoimmunes, de l'hypercalcémie ou l'hyperparathyroïdisme.

 La présente invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation des produits de formule (I) telle que définie
- 30 ci-dessus et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au traitement de maladies du métabolisme osseux, de cancers, d'affections neurodégénératives, de l'hypercalcémie ou l'hyperparathyroïdisme.
- 35 La présente invention a tout particulièrement pour objet l'utilisation des produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 5 et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de

15 l'homme du métier.

20 décrites ci-dessus.

médicaments destinés à la prévention ou au traitement de l'hypercalcémie ou l'hyperparathyroidisme

La présente invention a notamment pour objet l'utilisation des produits de formule (I) telle que définie ci-dessus et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au traitement de maladies du métabolisme osseux et tout particulièrement la prévention ou le traitement de l'ostéoporose.

- 10 Dans le procédé de préparation des produits de formule (I) telle que définie ci-dessus, les produits de départ de formules (II), (III), (V), (VII) et (XI) telles que définies ci-dessus peuvent être connus et obtenus commercialement ou peuvent être préparés selon les méthodes usuelles connues de
 - On peut encore notamment préparer certains produits de départ à partir de produits commerciaux par exemple en les soumettant à une ou plusieurs des réactions décrites cidessus en a) à k), réalisées dans les conditions également
- Des exemples de composés de formule (XI) appelés 1x sont décrits dans le figure 1 ci-dessous.

 Des exemples de composés de formule (V) appelés 2x sont décrits dans le figure 2 ci-dessous.
- Des exemples de composés de formule (VII) appelés 3x sont décrits dans le figure 3 ci-dessous.
 Dans les composés 1x, 2x et 3x indiqués ci-dessus, la variable x représente les lettres de l'alphabet a, b, c, etc, chaque chiffre et lettre associée correspondant à un composé précis décrit dans les figures 1, 2 et 3 décrits ci-après.
- La figure 1 décrit 14 composés de formule (XI) : la à ln.
 La figure 2 décrit 7 composés de formule (V) : 2a à 2g.
 La figure 3 décrit 19 composés de formule (VII) : 3a à 3s.
 Les produits de départ de formule (II) dans lesquels B
- 35 représente RL sont utilisés pour le procédé sur phase solide et peuvent être préparés comme indiqué ci-dessus. La résine r-NH2 peut être notamment une résine polystyrène avec un résidu NH2 ou encore une résine TentaGel avec un

résidu NH2 ou encore tout autre type de résine connue de l'homme du métier permettant d'accrocher directement ou via un linker l'amine R1 telle que définie ci-dessus.

Le linker 1 peut être par exemple le HMPB ou acide 4-

5 hydroxyméthyl-3-méthoxyphenoxybutyrique ou d'autres linkers connus de l'homme du métier.

Les produits de départ de formule (II) dans lesquels B représente R4' tel que défini ci-dessus sont commerciaux ou peuvent être préparés selon les méthodes usuelles de l'homme 10 du métier.

Comme produits de formule (II) dans lesquels B représente R4' tel que défini ci-dessus, on peut citer notamment les N-boc pipérazine et N-boc-homopipérazine.

Le produit de départ de formule (IX) ou isobutyraldéhyde est 15 connu et commercialisé.

Dans le produit de départ de formule (III), Hal représente un atome d'halogène choisi parmi chlore, brome ou iode.

Parmi les produits de départ commerciaux de formules (III),

(V), (VII) et (XI), on peut citer par exemple:

- 20 comme produits de formule (III) : le 3-chloro-2chlorométhyl-1 propène, le 3-chloro-2-chlorométhyl-1 propane, le 1,3 dichloropropane, le 1,3 dibromopropane ou encore le 1,3 diiodopropane.
 - comme produits de formule (XI) : la pipérazine,
- 1'homopipérazine, 1,2 diaminocyclohexane, N,N-diméthyl-1,3 éthanediamine, N,N-diméthyl-1,3 propanediamine.
 - comme produits de formule (V) : la 3,3 diphénylpropylamine, la 3,3 diphényléthylpropylamine ou la 3 phénylpropylamine.
 - comme produits de formule (VII) : le 2 chloro-
- benzylisocyanate, le 3-méthoxyphénylisocyanate, le 4-méthoxyphénylisocyanate ou le 3-carbométhoxyphénylisocyanate.

La partie expérimentale ci-après donne des exemples de tels produits de départ.

35 Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Les produits en exemples dans la présente demande ont été préparés soit, pour les exemples 1 à 23 et 74 à 130, selon le

procédé de synthèse en phase solide à partir du produit de départ de formule (II) dans laquelle B représente RL tel que défini ci-dessus soit, pour les exemples 24 à 73, selon le procédé de synthèse en solution à partir du produit de départ de formule (II) dans laquelle B représente R4' tel que défini ci-dessus.

Dans les préparations décrites ci-après :
Les solvants et réactifs employés sont des produits
commerciaux qui sont utilisés directement sauf indication
10 contraire. Les solvants anhydres sont séchés sur tamis
moléculaires 4Å.

Les chromatographies sur couche mince (CCM) ont été réalisées sur des plaques analytiques support verre recouvertes de gel de silice KIESELGEL $^{\oplus}$ 60F $_{254}$ ou RP-18F $_{254}$ (MERCK) prêtes à

- 15 l'emploi. Les composés sont révélés :
 - par extinction de la fluorescence lors de l'exposition en lumière UV à 254nm.
 - ou par vapeur d'iode.

Les chromatographies sur colonne de silice ont été effectuées 20 avec du gel de silice KIESELGEL® 60 (granulométrie 0,063-0,200mm; MERCK). Les solvants d'élution sont spécifiés dans chaque mode opératoire.

Les spectres RMN ont été enregistrés en solution dans le deutérochloroforme (CDCl₃) sauf spécification contraire, avec

- 25 le tétraméthylsilane (TMS) comme référence interne, sur un appareil BRUKER AC-300 à aimant supraconducteur de 7,05T (le proton ¹H résonne à 300MHz et le carbone ¹³C à 75MHz). Les déplacements chimiques (D) sont exprimés en ppm positivement par rapport au TMS, le solvant étant pris comme référence
- 30 externe. Pour les spectres protons, ils sont suivis des abréviations suivantes: s, sl, d, dd, t, q, quint et m utilisées pour désigner respectivement des singulet, singulet élargi, doublet, doublet de doublet, triplet, quadruplet, quintuplet et multiplet ou massif.
- 35 Des résultats de RMN sont donnés ci-après avec la préparation de produits décrits en exemples.

 Les spectres de masse MH+ ont été enregistrés sur un appareil

Autospec (Micromass) Platform II (Micromass) fonctionnant en

mode electrospray : la figure 4 ci-après donne un tableau de tels résultats analytiques MH+ pour les produits des exemples 1 à 22, 74 à 82 et 99 à 130 dont la préparation est décrite ci-après

5 I) Exemples 1 à 23 et 74 à 130 : synthèse sur phase solide Le procédé général de synthèse sur phase solide est décrit ci-après.

Stade 1 : TG-NH-HMPB-OH

- On introduit 80 mg (0.1475 mmol) de résine Aminométhyl 10 polystyrene (origine Polymer Laboratories billes de taille 150-300µm) 1.84 mmol/g que l'on fait gonfler dans 2.7 ml de DMF puis on lave la résine par 3 fois 2 ml de DMF. On ajoute de nouveau 1 ml de DMF puis ajoute 1.23 ml de solution 0.45M préparée :
- 15 HMPB 4-(4-hydroxyméthyl-3-méthoxy phénoxy)-butyric acid
 - HOBT 1-hydroxy benzotriazole hydrate 0.52g
 - DMF diméthylformamide 8ml.

On agite 10 minutes puis introduit dans chaque réacteur 123

20 ul de DIC (diisopropylcarbodiimide). On agite trois heures à température ambiante puis lave

successivement par 5 fois 2 ml de DMF et 5 fois 2 ml de THF (tétrahydrofuranne).

Stade 2 : TG-NH-HMPB-O-CO-R1': produit de formule (II))

- 25 (introduction de R1 avec le produit de formule (XI), cf figure 1)
 - On introduit dans chaque réacteur 1ml de THF (tétrahydrofuranne) puis 1.25 ml d'une solution 0.4 M de 1,1carbonyldiimidazole dans le THF anhydre.
- 30 On agite 1H à température ambiante puis introduit de nouveau 1.25 ml d'une solution 0.4M de 1,1-carbonyldiimidazole dans le THF.
 - On agite 1H à température ambiante puis lave la résine 5 fois par 3 ml de THF anhydre.
- 35 On introduit 2.5 ml d'une solution de diamine 1.5 M du produit 1x de formule (XI) tel que défini dans la figure 1 ci-après dans la N-méthylpyrrolidinone. On agite 12H à 50°C puis lave la résine par 3 fois 2ml de chlorure de méthylène,

3 fois 2 ml de méthanol puis 6 fois 2 ml de diméthylsulfoxyde.

Stade 3 : produit de formule (IV)

On introduit dans chaque réacteur 1 ml de DMSO

- 5 (diméthylsulfoxyde) puis 1.48 ml d'une solution 1M de 3-chloro 2-chlorométhylpropène dans le DMSO .Après 10 minutes sous bullage d'azote, on introduit dans chaque réacteur 263 µl de N,N Diisopropyléthylamine. On agite 24H à température ambiante puis lave les résines par 3 fois 3 ml de DMF
- 10 (diméthylformamide) puis 4 fois 3ml de DMSO (diméthylsulfoxyde).
 - Stade 4 : produit de formule (VI) (introduction de R2 avec le produit de formule (V) cf figure 2)
 - On introduit 1 ml de DMSO (diméthylsulfoxyde) puis 1.48 mmol
- 15 d'une solution 1.4 M d'amine primaire 2x de formule (V) tel que défini dans la figure 2 ci-après dans le DMSO.On agite quarante heures à température ambiante puis lave la résine 6 fois par 3 ml de DMF (diméthylformamide).
 - Stade 5 : produit de formule (VIII) (introduction de R3 avec
- 20 le produit de formule (VII) cf figure 3)

 Dans chaque réacteur, on introduit 1ml de DMF (diméthylformamide) puis 1.3 mmol d'une solution 1M d'isocyanate 3x de
 formule (VII) tel que défini dans la figure 3 ci-après dans
 le DMF (diméthylformamide). On laisse sous agitation pendant
- 25 12H à température ambiante puis on lave 4 fois avec 3 fois 3 ml de DMF (diméthylformamide) puis 1ml de méthanol.

Stade 6 : produit de formule (Ix1)

- Dans chaque réacteur, on introduit 2 ml de chlorure de méthylène puis 0.5ml de TFA (trifluoroacétique acide). On
- 30 agite 1H à température ambiante puis filtre la solution chlorométhylénique que l'on amène à sec.
 - On purifie les produits sur cartouche de silice dans le mélange éluant CH2Cl2 90 / méthanol 10.
- Les exemples 1 à 23 et 74 à 130 qui suivent ont été préparés
- 35 selon les conditions décrites ci-dessus de synthèse sur phase solide en utilisant pour chacun de ces exemples :
 - au stade 2, le composé 1x adéquat de formule (XI) pour l'introduction du substituant R1,

- au stade 4, le composé 2x adéquat de formule (V) pour l'introduction du substituant R2,

au stade 5, le composé 3x adéquat de formule (VII) pour l'introduction du substituant R3,

5 les composés 1x, 2x et 3x indiqués ci-dessus étant respectivement décrits dans les figures 1, 2 et 3 décrits ciaprès.

Les autres stades 1, 3, 6 et le cas échéant le stade 7 de synthèse des exemples 1 à 23 et 74 à 130 qui suivent sont

10 tels que définis ci-dessus dans le procédé de synthèse général.

Afin de décrire la préparation des exemples 1 à 23 et 74 à 130, on indique ci-après pour chacun de ces exemples les composés de formules 1x, 2x et 3x tels que définis ci-dessus

15 indiqués dans les figures 1, 2 et 3 ci-après, respectivement utilisés comme indiqué dans le procédé général ci-dessus.

Exemple 1: N-(3-méthoxyphényl)-N'-(4-phényl-2-butyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-Urée
Composés 1a, 2a et 3a.

20 Exemple 2: 3-[[[(4-phényl-2-butyl)[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]amino]carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle

Composés 1a, 2a et 3b.

Exemple 3: N'-(4-phényl-2-butyl)-N-(2-phényléthyl)-N'-[2-

25 [(piperazin-1-yl)méthyl-2-propen-1-yl]-Urée Composés 1a, 2a et 3c.

Exemple 4: N'-(2,2-diphényléthyl)-N-(2-phényléthyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-Urée

Composés 1a, 2b et 3c.

30 Exemple 5: N'-(2,2-diphényléthyl)-N-(4-méthoxyphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-Urée
Composés 1a, 2b et 3d.

Exemple 6: N'-(2,2-diphényléthyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N[2-(chlorophényl)méthyl]-Urée

35 Composés 1a, 2b et 3e.

Exemple 7: 3-[[(2,2-diphényléthyl)[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-amino]carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle

Composés 1a, 2b et 3b.

Exemple 8: N'-(2,2-diphényléthyl)-N-(3-méthoxyphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-Urée
Composés 1a, 2b et 3a.

5 Exemple 9: 3-[[[(1,1'-biphény1-3-y1)méthy1][2-[(piperazin-1-y1)méthy1]-2-propen-1-y1]-amino]carbony1]amino]Benzoate de méthyle

Composés la, 2c et 3b.

Exemple 10: N'-[(1,1'-biphényl-3-yl)méthyl]-N-(3-méthoxy-

10 phényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-Urée Composés 1a, 2c et 3a.

Exemple 11: N-[(2-chlorophényl)méthyl]-N'-[(1,1'-biphényl-3-yl)méthyl]-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée Composés 1a, 2c et 3e.

15 Exemple 12: N'-[(1,1'-biphényl-3-yl)méthyl]-N-(2-phény-léthyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée Composés 1a, 2c et 3c.

Exemple 13: N-(3-méthoxyphényl)-N'-[[(3-méthylphényl)-éthy-lamino]éthyl]-N'-[2 [(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-

20 **urée**

Composés 1a, 2d et 3a.

Résultats analytiques :

RMN (1H, DMSO)

- 1,09(t) 3H CH3-CH2-N
- 25 3,34(q) 2H CH3-CH2-N
 - 2,21(s) 3H CH3-phényle
 - 2,53(m); 3,05(m) 8H les N-CH2 du cycle
 - 2,97(sl) 2H; 4,01(sl) 2H N-CH2-C(=CH2)-CH2-N
 - 5,06(s1); 5,12(s1) 2H N-CH2-C(=CH2)-CH2-N
- 30 3,72(s) 3H CH3-O-phényle
 - 3,42(s1) 4H N-CH2-CH2-N
 - 6,43(dl) Hb ou Hd
 - 6,53 (dd) Hh
 - 6,58 (sl) Ha
- 35 6,56(d) Hd ou Hb
 - 7,04 (m) Hc
 - 7,14(t) Hg
 - 7,10 (dd) Hc

6,98 (ddd) Hf

8,50 (sl) 2H NH2+

8,02(s1) 1H NH-C=O

Exemple 14: 3-[[[[2-[(3-méthylphényl)éthylamino]éthyl][2-

5 [(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]amino]carbonyl]amino]Benzoate de méthyle

Composés 1a, 2d et 3b.

Résultats analytiques :

RMN (1H, DMSO)

- 10 1,07(t) 3H CH3-CH2-N
 - 3,35(q1) 2H CH3-CH2-N
 - 2,20(s) 3H CH3-phényle
 - 2,56(masq); 3,04(sl) 8H les N-CH2 du cycle
 - 3,04(s1) 2H; 4,03(s1) 2H N-CH2-C(=CH2)-CH2-N
- 15 5,06(s1); 5,15(s1) 2H N-CH2-C(=CH2)-CH2-N
 - 3,85(s) 3H CH3-O-C=O
 - 3,42(1) 4H N-CH2-CH2-N
 - 6,42(d) 1H Hd
 - 6,57 (sl) 2H Ha ou Hb
- 20 7,04 (tl) Hc
 - 7,40(t) Hg
 - 7,56 (dl) Hf
 - 8,10 (dd) He
 - 7,75 (dl) Hh
- 25 8,53(sl) 1H NH-C=O
 - 8,58 (s1) 2H NH2+

Exemple 15: N-[(2-chlorophényl)méthyl]-N'-[2-[(3-méthyl-phényl)éthylamino]éthyl]-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-Urée

30 Composés 1a, 2d et 3e.

Exemple 16: N'-[2-[(3-méthylphényl)éthylamino]éthyl]-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N-(2-phényléthyl)-Urée

Composés 1a, 2d et 3c.

35 Exemple 17: N'-[2-[(3-méthylphényl)éthylamino]éthyl]-N-(4-méthoxyphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée

Composés 1a, 2d et 3d.

Exemple 18: N'-[2-(4-méthoxyphényl)éthyl]-N-(3-métho-xyphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée Composés 1a, 2e et 3a.

Exemple 19: 3-[[[[2-(4-méthoxyphényl)éthyl][2-[(piperazin-1-

5 yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-amino]carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle

Composés 1a, 2e et 3b.

Exemple 20: N'-[2-(4-méthoxyphényl)éthyl]-N-(2-phényléthyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée

10 Composés 1a, 2e et 3c.

Exemple 21: N-[(2-chlorophényl)méthyl] -N'-[2-(4-méthoxy-phényl)éthyl]-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée

Composés 1a, 2e et 3e.

15 Exemple 22: N-(4-méthoxyphényl)-N'-[2-(4-méthoxyphényl)-éthyl]-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée Composés 1a, 2e et 3d.

Exemple 23 : N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(2-phényléthyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée

20 Composés 1b, 2f et 3a.

Exemple 74: 3-[[[propyl[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]amino]carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle Composés 1a, 2g et 3b.

Exemple 75: N-propyl-N-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propé-

25 nyl]-N'-[(2-chlorophényl)méthyl]-Urée

Composés 1a, 2g et 3r.

Résultats analytiques :

RMN (1H, DMSO)

0,84(t) 3H CH3-CH2-CH2-N

30 1,52 (m) 2H CH3-CH2-CH2-N

3,15(m) 2H CH3-CH2-CH2-N

2,97(sl) 2H; 3,87(sl) 2H N-CH2-C(=CH2)-CH2-N

5,00(s1); 5,08(s1) 2H N-CH2-C(=CH2)-CH2-N

2,56(m); 3,07(m) 8H les N-CH2 du cycle

35 4,33(dl) 2H phényle-CH2-NH

6,65(tl) 1H phényle-CH2-NH

8,48 (sl) 1H H mobile

7,20 à 7,41(m) 5H phényle

Exemple 76: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(hexahydro-1H-1,4-diazepin-1-yl)méthyl]-2--propen-1-yl]-N-(3-méthoxy-phényl)-urée

Composés 1e, 2f et 3a.

5 Exemple 77: 3-[[[(3,3-diphényl-1-propyl)[2-[(hexahydro-1H-1,4-diazepin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-amino]carbonyl]-amino]-Benzoate de méthyle

Composés 1e, 2f et 3b.

Exemple 78: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(hexahydro-1H-

10 1,4-diazepin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N-(4-méthylphényl)Urée

Composés 1e, 2f et 3g.

Exemple 79: Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'[2-[(hexahydro-1H-1,4-diazepin-1-yl)méthyl]-2-propényl]-N-(4-

15 méthoxyphényl)-Urée

Composés 1e, 2f et 3d.

Exemple 80: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(hexahydro-1H-1,4-diazepin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N-[(2-chlorophényl)-méthyl]-Urée

20 Composés le, 2f et 3r.

Exemple 81: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(hexahydro-1H-1,4-diazepin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N-(2-phényléthyl)-Urée

Composés 1e, 2f et 3c.

25 Exemple 82: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(hexahydro-1H-1,4-diazepin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N-propyl-Urée Composés 1e, 2f et 3s.

Exemple 83: cis)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis[N'-(3-méthoxy-

30 phényl)]-Urée

Composés 1f, 2f et 3a.

Exemple 84: (cis) 3,3'-[7-(2-aminocyclohexyl)-2,8-dioxo-3-(3,3-diphénylpropyl)-5-méthylene-1,3,7,9-tetraaza-1,9-nonane-diyl]bis Benzoate de méthyle

35 Composés 1g, 2f et 3b.

Exemple 85: (cis) N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-(4-méthyl-phényl)]-Urée

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

Composés 1h, 2f et 3g.

Exemple 86 :(cis)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-(4-méthoxyphényl)]-Urée

46

5 Composés 1i, 2f et 3d.

Exemple 87 : (cis)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-(2-chlorophényl)]-Urée

Composés 1j, 2f et 3e.

10 Exemple 88 :(cis)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1propy1)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-(2-phényléthyl)]-Urée

Composés 1k, 2f et 3c.

Exemple 89 : (cis)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1-

15 propy1)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediy1)bis-[N'-propy1]-Urée

Composés 11, 2f et 3s.

Exemple 90 : (trans)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-(3-métho-

20 xyphényl)]-Urée

Composés 1f, 2f et 3a.

Exemple 91 : (trans) 3,3'-[7-(2-aminocyclohexyl)-2,8-dioxo-3-(3,3-diphénylpropyl)-5-méthylene-1,3,7,9-tetraaza-1,9-nonanediyl] bis Benzoate de méthyle

25 Composés 1g, 2f et 3b.

Exemple 92 : (trans)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-(4méthylphényl)]-Urée

Composés 1h, 2f et 3g.

30 Exemple 93: (trans)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-(4-méthoxyphényl)]Urée

Composés 1i, 2f et 3d.

Exemple 94 : (trans)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-

35 1-propy1)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediy1)bis-[N'-(2chlorophényl)]-Urée

Composés 1j, 2f et 3e.

Exemple 95 : (trans)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-

1-propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-(2-phény-léthyl)]-Urée

Composés 1k, 2f et 3c.

Exemple 96 : (trans)-N"-(2-aminocyclohexyl)-N-(3,3-diphényl-

5 1-propyl)-N,N"-(2-méthylene-1,3-propanediyl)bis-[N'-propyl]-Urée

Composés 11, 2f et 3s.

Exemple 97: N-(3,3-diphénylpropyl)-N-[2-[[[3-(méthylamino)-propyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-N'-[(2-chloro-

10 phényl) méthyl] - Urée

Composés 1m, 2f et 3e.

Exemple 98: N-(3,3-diphénylpropyl)-N-[2-[[[3-(méthylamino)-propyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-N'-(2-phényléthyl)-Urée

15 Composés 1m, 2f et 3c.

Exemple 99: N-(3,3-diphénylpropyl)-N-[2-[[[3-(méthylamino)-propyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-N'-propyl urée Composés 1m, 2f et 3s.

Exemple 100: N-(3,3-diphénylpropyl)-N-[2-[[[2-(méthylamino)-

20 éthyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-N'-(3-méthoxyphényl)-Urée

Composés 1n, 2f et 3a.

Exemple 101: 3-[[[(3,3-diphénylpropyl)-[2-[[[2-(méthyla-mino)éthyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]amino]

25 carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle

Composés 1n, 2f et 3b.

Exemple 102: N-(3,3-diphénylpropyl)-N-[2-[[[2 (méthylamino)-éthyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-N'-(4-méthylphényl)-Urée

30 Composés 1n, 2f et 3g.

Exemple 103: N-(3,3-diphénylpropyl)-N-[2-[[[2-(méthylamino)-éthyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-N'-(4-méthoxyphényl)-Urée

Composés 1n, 2f et 3d.

35 Exemple 104: N'-[(2-chlorophényl)méthyl]-N-(3,3-diphényl-propyl)-N-[2-[[[2 (méthylamino)éthyl]me-thylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-Urée
Composés 1n, 2f et 3e.

48

Exemple 105: N-(3,3-diphénylpropyl)-N-[2-[[[2-(méthyla-mino)éthyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-N'-(2-phényléthyl)-Urée

Composés 1n, 2f et 3c.

5 Exemple 106: N-(3,3-diphénylpropyl)-N-[2-[[[2-(méthylamino)-éthyl]méthylamino]méthyl]-1-propen-2-yl]-N'-propyl-Urée
Composés 1n, 2f et 3s.

Exemple 107: 3-[[[(3,3-diphenylpropyl)[2-[[methyl[3-(methyl-amino)propyl]amino]methyl]-2-propenyl]-amino]-carbonyl]-

10 amino]-Benzoate de methyle

Composés 1m, 2f et 3b.

Exemple 108: N-(3,3-diphenylpropyl)-N-[2-[[methyl[3-(methyl-amino)propyl]amino]methyl]-2-propenyl]-N'-(4-methylphenyl)-, Urée

15 Composés 1m, 2f et 3g.

Exemple 109: N-(3,3-diphenylpropyl)-N-[2-[[methyl[3-(methyl-amino)propyl]amino]methyl]-2-propenyl]-N'-(4-methoxyphenyl)-, Urée

Composés 1m, 2f et 3d.

20 Exemple 110: N'-(3,4-dichlorophenyl)-N-(3,3-diphenylpropyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl-,Urée

Composés la, 2f et 3x.

Exemple 111: N-[2-(2-cyanophenoxy)ethyl]-N'-(3-methoxy-phenyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée

25 Composés 1a, 2i et 3a.

Exemple 112: N-[2-(2-cyanophenoxy)ethyl]-N'-(4-methoxy-phenyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée Composés 1a, 2i et 3d.

Exemple 113: 3-[[[[2-(2-cyanophenoxy)ethyl][2-(1-pipera-

30 zinylmethy1)-2-propenyl]amino]carbonyl]amino]-,Benzoate de methyle

Composés 1a, 2i et 3b.

Exemple 114: N-[2-(2-cyanophenoxy)ethyl]-N'-[(2-chloro-phenyl)methyl]-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée

35 Composés 1a, 2i et 3e.

Exemple 115: N-[2-(2-cyanophenoxy)ethyl]-N'-(1-naphthal-enyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée Composés 1a, 2i et 3u.

- Exemple 116: N-[2-(2-cyanophenoxy)ethy1]-N'-(1,1' bipheny1)-4-y1-N-[2-(1-piperazinylmethy1)-2-propeny1]-, Urée Composés 1a, 2h et 3w.
- Exemple 117 : 4-[[[[3-(2-cyanophenoxy)propy1][2-(1-piperazinylmethy1)-2-propenyl]amino]carbonyl]amino]-,Benzoate de
 methyle

Composés 1a, 2h et 3v.

Exempple 118: N-[3-(2-cyanophenoxy)propyl]-N'-[(2-chloro-phenyl)methyl]-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée

- 10 Composés 1a, 2h et 3e.
 - Exemple 119: N-[3-(2-cyanophenoxy)propyl]-N'-(1-naphthal-enyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée Composés 1a, 2h et 3u.
 - Exemple 120: N-[3-(2-cyanophenoxy)propy1]-N'-[(1-naphthal-
- 15 enyl)methyl]-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée Composés la, 2h et 3t.
 - Exemple 121: N-[3-(2-cyanophenoxy)propy1]-N'-[(4-methoxy-phenyl)methyl]-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée Composés 1a, 2h et 3n.
- 20 Exemple 122: N-[3-(2-cyanophenoxy)propy1]-N'-(3-methoxy-pheny1)-N-[2-(1-piperazinylmethy1)-2-propeny1]-, Urée Composés 1a, 2h et 3a.
 - Exemple 123: N-[3-(2-cyanophenoxy)propyl]-N'-(4-methoxy-phenyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée
- 25 Composés 1a, 2h et 3d.
- Exemple 124: 3-[[[[3-(2-cyanophenoxy)propyl][2-(1-pipe-razinylmethyl)-2-propenyl]amino]carbonyl]amino]-,Benzoate de methyle

Composés 1a, 2h et 3b.

- 30 Exemple 125: N-(3,3-diphenylpropyl)-N'-[(4-methoxyphenyl)-methyl]-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-,Urée Composés 1a, 2f et 3n.
 - Exemple 126: N-(3,3-diphenylpropyl)-N'-[(3-chlorophenyl)-methyl]-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-,Urée
- 35 Composés 1a, 2f et 3z2
 - Exemple 127: N'-(2,6-dichlorophenyl)-N-(3,3-diphenylpropyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-, Urée
 Composés 1a, 2f et 3z4.

50

Exemple 128: N'-[2-(2-thienyl)ethyl]-N-(3,3-diphenylpropyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl]-,Urée
Composés 1a, 2f et 3z3.

Exemple 129: N'-(1,1'-biphenyl)-2-yl-N-(3,3-diphenylpropyl)-

5 N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl-, Urée Composés la, 2f et 3z1.

Exemple 130: N'-(4-acetylphenyl)-N-(3,3-diphenylpropyl)-N-[2-(1-piperazinylmethyl)-2-propenyl-,Urée
Composés 1a, 2f et 3y.

II) Exemples 24 à 73: synthèse en solution

Exemple 24: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)][[[3-(méthoxycar-bonyl)phényl]amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]
piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle

Stade 1: 4-(2-chlorophénylméthyl-2-propen-1-yl)-

15 Piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle(6)

20

25

Dans un ballon de 1 L muni d'un réfrigérant, de la N-bocpipérazine (5 g, 26.8 mmol, 1 éq) est introduite en solution
dans 350 mL d'acétonitrile. Sont alors introduits succes30 sivement K₂CO₃ (3.8 g, 27.1 mmol, 1 éq), LiI (350 mg, 2.6
mmol, 0.1 éq) et enfin le 2-chlorométhyl-3-chloropropène
(16.8 g, 134.4 mmol, 5 éq). Le système est alors placé au
reflux du solvant pendant 1.5 heures.
Le milieu réactionnel est alors repris par de l'eau, et la
35 phase organique extraite par du dichlorométhane. Cette

35 phase organique extraite par du dichlorométhane. Cette dernière séchée sur MgSO₄, est filtrée et le solvant chassé sous vide à l'aide d'un évaporateur rotatif.

L'huile jaune obtenue est alors chromatographiée sur colonne

PCT/FR02/00279

de silice (éluant : 95/5 CH_2Cl_2 / MeOH) pour finalement obtenir le produit (6) attendu également sous forme d'une huile jaune (4.82 g, η = 65%).

Résultats analytiques :

5 C.C.M.: Rf: 0.69 (éluant: 95/5 CH₂Cl₂/ MeOH, révélateur I₂)

RMN: (200 MHz, CDCL3): □ (ppm) 1.38 (s, 9H, Ha), 2.28 (t, 2.2H, Hb), 2.96 (s, 2H, Hc), 3.35 (t, 2.2H, Hd), 4.04 (s, 1H, He), 5.07 et 5.20 (s, 1H, Hf et hf')

Stade 2: 4-(2-(((3,3-diphényl)propyl)amino)méthyl-2-propen10 1-yl)-Piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle (7)

15

(7)

Dans un ballon de 20 mL muni d'un réfrigérant, de la N-boc20 chloroallylpipérazine (6) obtenu au stade 1 ci-dessus (2.132 g, 7.76 mmol, 1 éq) est introduite en solution dans 20 mL d'acétonitrile. Sont alors introduits successivement K₂CO₃ (1.09 g, 7.79 mmol, 1 éq) et 3,3-diphénylpropylamine (8.2 g, 38.8 mmol, 5 éq). Le système est alors placé au reflux du solvant pendant 3 heures.

Le milieu réactionnel est repris par de l'eau, et la phase organique extraite par du dichlorométhane. Cette dernière séchée sur MgSO₄, est filtrée et le solvant chassé sous vide à l'aide d'un évaporateur rotatif.

30 L'huile jaune obtenue est alors chromatographiée sur colonne de silice (éluant : 93/7 puis 9/1 CH_2Cl_2 / MeOH) pour finalement obtenir le produit (7) attendu également sous forme d'une huile jaune (2.90 g, η = 83%).

Résultats analytiques :

35 <u>CCM</u>: Rf: 0.36 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH, révélateur I₂) <u>RMN</u>: (200 MHz, CDCL3): \Box (ppm) 1.35 (s, 9H, Ha), 2.18 (m, 2.2H+2H, Hb et Hc), 2.45 (t, 2H, Hd), 2.79 (s, 2H, He), 3.10 (s, 2H, Hf), 3.26 (t, 2.2H, Hg et hg'), 3.90 (t, 1H, Hh), 4.88 et 4.90 (s, 1H, Hi et hi'), 7.00-7.20 (m, 10H, H aromatiques).

Stade 3 : 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)[[[3(méthoxycarbonyl)phényl]amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-

- 5 propen-1-yl]-piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle Dans un ballon l'amine secondaire (1éq, 1mmol) obtenue au stade 2 ci-dessus est introduite en solution dans du dichlorométhane (10 mL) puis l'isocyanate de formule 3b du tableau 3 soit le 3-carboxyphénylisocyanate est ajouté.
- 10 Le milieu réactionnel est agité pendant 2 heures à température ambiante avant d'être repris par de l'eau. La phase organique est alors extraite par du dichlorométhane, et cette dernière, après avoir été séchée sur MgSO₄, est ensuite filtrée et le solvant chassé sous vide à l'aide d'un
- 15 évaporateur rotatif. Après filtration du brut réactionnel sur silice, on obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 90%.

Résultats analytiques :

35

CCM : Rf : 0.73 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

- 20 RMN: (DXP 300 MHz, CDCL3): [] (ppm) 1.45 (s, 9H, Ha), 2.36 (sl, 2*2H, Hb), 2.39 (m, 2H, Hc), 2.97 (s, 2H, Hd), 3.22 (dd, 2H, He), 3.42 (sl, 2*2H, Hf), 3.83 (s, 2H, Hg), 3.92 (t, 1H, Hh), 4.92 et 5.09 (s, 2*1H, Hi et Hi'), 3.88 (s, 3H, Hj), 7.18 et 7.27 (m, 2H+8H, H aromatiques), 7.36 (t, 1H, Hk), 7.69 et
- 25 7.80 (dl, 2.1H, Hl et Hm), 7.87 (sl, 1H, Hn), 8.91 (sl, 1H, Hn).

SM : (électrospray en modes positif et négatif) : m/z = 627.3 [MH]⁺ ' m/z = 571.2 [MH-tBu]⁺ ' m/z = 527.3 [MH-boc]⁺ ' m/z = 625.3 [M-H]⁻

30 Exemple 25: 3-[[[(3,3-diphényl-1-propyl)[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]amino]carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle

On procède à la déprotection de N-Boc en NH du produit de l'exemple 24

Dans un ballon le produit de l'exemple 24 portant une N-boc pipérazine (léq, 3mmol) est introduit en solution dans du dichlorométhane (100 mL). L'acide trifluroacétique ("normal grade" 10 mL) est alors introduit goutte à goutte.

- 5 L'introduction terminée, le milieu réactionnel est agité pendant 2 heures à température ambiante. Le solvant est alors chassé sous vide à l'évaporateur rotatif et le résidu repris par de la soude aqueuse (2N), puis la phase organique est extraite par du dichlorométhane. Cette dernière, après avoir
- 10 été séchée sur MgSO₄, est ensuite filtrée et le solvant chassé sous vide à l'aide d'un évaporateur rotatif. Une chromatographie sur colonne de silice est alors effectuée si besoin. On obtient ainsi le produit attendu avec un rendement d'environ 85%.

15 Résultats analytiques:

CCM: Rf: 0.09 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

RMN: (DXP 300 MHz, CDCL3): \Box (ppm) 2.39 (m, 2H, Ha), 2.40 (m, 2.2H, Hb), 2.90 (m, 2.2H, Hc), 2.94 (s, 2H, Hd), 3.19 (m, 2H, He), 3.81 (s, 2H, Hf), 3.90 (s, 3H, Hg), 3.93 (masqué,

20 1H, Hh), 4.89 et 5.07 (s, 2*1H, Hi et Hi'), 7.13-7.31 (m, 10H, H aromatiques), 7.36 (t, 1H, H1), 7.70 (dl, 1H, Hm), 7.82 (dl, 1H, Hk), 7.96 (dd, 1H, Hj), 8.81 (sl, 1H, Hn).

SM: m/z = 527 [MH]⁺

Exemple 26 : Chlorhydrate de 3-[[[(3,3-diphényl-1-propyl)[2-

25 [(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]amino]carbonyl]amino]Benzoate de méthyle

100 g du produit de l'exemple 25 sont mis en solution dans 2 ml de méthanol puis on ajoute quelques gouttes d'une solution d'acide chlorhydrique 6N dans le méthanol. On évapore

30 l'ensemble, reprend avec 3 ml d'eau et filtre. Le filtrat est lyophilisé et on obtient ainsi le chlorhydrate attendu avec un rendement de 92%.

Exemple 27: Chlorhydrate de l'acide 3-[[[(3,3-diphényl-1-propyl)[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propényl]amino]-

35 carbonyl]amino]-Benzoïque

On procède à partir du produit de l'exemple 24 en traitant par 5 équivalents de soude aqueuse (2N) dans le méthanol pendant 3 heures au reflux. Après acidification avec HCl aqueux jusqu'à pH=2, on extrait au CH2Cl2. Puis on reprend au TFA comme indiqué à l'exemple 25. On obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 72%.

Exemple 28: Chlorhydrate de 3-[[[(3,3-diphényl-1-propyl)[2-[(4-méthylpiperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]amino]-

- carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle
- On procède selon la réaction de Eischweiler-Clark à la méthylation de NH en NCH3 du produit de l'exemple 25 comme suit.
- 10 Dans un ballon de 1 mL muni d'une réfrigération, le produit de l'exemple 25 (0.2 mmol, 1éq) est introduit dans 0.5 mL de MeOH. Sont alors introduits successivement une solution aqueuse de formol à 37% (0.39 mmol, 1.95 éq) et de l'acide formique (0.75 mmol, 3.75 éq). Le milieu réactionnel est
- 15 alors placé au reflux du méthanol pendant 2h30.

 Le milieu réactionnel est alors repris par une solution de NaHCO3 (1N), et la phase organique extraite par du dichlorométhane. Cette dernière séchée sur MgSO4, est filtrée et le solvant chassé sous vide sous vide à l'aide d'un
- 20 évaporateur rotatif.

 Le résidu obtenu est chromatographié sur colonne de silice

 (éluant : 95/5 CH₂Cl₂/MeOH) pour finalement obtenir le produit

 N-Me ((23) ou (24)) attendu avec un rendement de l'ordre de

25 Résultats analytiques :

85%.

- CCM : Rf : 0.40 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH) RMN : (DPX 300 MHz, CDCL3) : \Box (ppm) 2.33 (s, 3H, Ha), 2.39 (m, 2H, Hb), 2.48 (sl, 8H, Hc), 2.95 (s, 2H, Hd), 3.19 (m, 2H, He), 3.81 (s, 2H, Hf), 3.93 (t, 1H, Hg), 3.90 (s, 3H,
- 30 Hh), 4.89 et 5.08 (sl, 2.1H, Hi et i'), 7.13-7.31 (m, 10H, Haromatiques), 7.37 (t, 1H, Hj), 7.70 (dl, 1H, Hk), 7.91 (m, 2H, Hl et Hm), 8.80 (sl, 1H, Hn).

 SM : (électrospray en modes positif et pégatif) : m/z = 541.3
 - SM : (électrospray en modes positif et négatif) : m/z = 541.3 $[MH]^+$; m/z = 539.3 $[M-H]^-$
- 35 Exemple 29 : Chlorhydrate de 3-[[[(3,3-diphényl-1-propyl)[2-[(4-méthylpiperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]amino]carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle
 On procède comme à l'exemple 26 en partant du produit de

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

55

l'exemple 28 au lieu du produit de l'exemple 25 et obtient ainsi le produit attendu.

Exemple 30 : Chlorhydrate de 3-[[[(3,3-diphény1-1-propy1)[3-(piperazin-1-yl)-2-méthyl-propyl]amino]carbonyl]amino]-

5 Benzoate de méthyle

On procède à partir de 90 mg du produit de l'exemple 24 en effectuant une hydrogénation catalytique avec 10mg de palladium sur carbone dans 6ml de méthanol pendant une nuit. Après filtration et évaporation, le brut réactionnel est

- 10 purifié sur silice avec pour éluant CH2Cl2/MeOH: 90/10. On obtient le produit purifié avec un rendement de 31%. On prépare le sel du produit purifié ainsi obtenu en procédant comme à l'exemple 26 à partir de 11 mg du produit purifié ainsi obtenu à la place du produit de l'exemple 25 et obtient
- 15 9,7 mg de produit attendu avec un rendement de 82%. On obtient ainsi le produit attendu avec un rendement global de 25%.

Exemple 31 : 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)][[(4-méthylphényl)amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]-pipe

20 razinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle

On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3 l'isocyanate 3g décrit dans la figure 3 ci-après au lieu de l'isocyanate 3b et on obtient ainsi le produit attendu.

Résultats analytiques :

- 25 CCM : Rf : 0.38 (éluant : 93/7 CH₂Cl₂/ MeOH) RMN: (DPX 300 MHz, CDCL₃): \Box (ppm) 1.45 (s, 9H, Ha), 2.23 (s, 3H, Hb), 2.32 (m, 2.2H, Hc), 2.38 (m, 2H, Hd), 2.93 (s, 2H, He), 3.19 (m, 2H, Hf), 3.36 (sl, 2+2H, Hg), 3.80 (s, 2H, Hh), 3.92 (t, 1H, Hi), 4.91 et 5.05 (sl, 2.1H, Hj et Hj'),
- 30 7.08 et 7.23 (AA'BB', 4H, Hk,k' et Hl,l'), 7.11-7.32 (m, 10H, H aromatiques).
 - SM: (électrospray en modes positif et négatif): m/z = 583.3 $[MH]^{+}$; $m/z = 527.2 [MH-tBu]^{+}$; $m/z = 483.3 [MH-boc]^{+}$; m/z =581.3 [M-H]
- 35 Exemple 32 : N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(4-méthylphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-y1)méthy1]-2-propény1]-urée On procède comme à l'exemple 25 dans TFA/CH2C12 en partant du produit de l'exemple 31 au lieu de partir du produit de

l'exemple 24 pour libérer la fonction Nboc en NH. On obtient ainsi le produit attendu.

Résultats analytiques:

CCM: Rf: 0.10 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

- 5 RMN: (DPX 300 MHz, DMSO): [(ppm) 2.20 (masqué, 2*2H, Ha), 2.22 (s, 3H, Hb), 2.27 (m, 2H, Hc), 2.65 (tl, 2*2H, Hd), 2.80 (s, 2H, He), 3.10 (tl, 2H, Hf), 3.87 (sl, 2H, Hg), 4.82 et 4.97 (sl, 2*1H, Hh et Hh'), 7.02 (d, 2*1H, Hi et Hi'), 7.20-7.40 (m, 10H, H aromatiques), 7.29 (masqué, 2*1H, Hj et Hj'),
- 10 8.34 (s, 1H, Hk).

 SM: m/z = 483.3 [MH]⁺; m/z = 481.4 [M-H]⁻

 Exemple 33: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(4-méthylphényl)N'-[2-[(4-méthylpiperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée

 On procède comme à l'exemple 28 à partir du composé de
- 15 l'exemple 32 au lieu du composé de l'exemple 25 et obtient le produit attendu avec un rendement de 49%.

Résultats analytiques

CCM : Rf : 0.36 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

RMN : (DPX 300 MHz, CDCL3) : [(ppm) 2.28 (s, 3H, Ha), 2.30

- 20 (s, 3H, Hb), 2.32-2.50 (sl, 8H, Hc), 2.38 (m, 2H, Hd), 2.94 (sl, 2H, He), 3.18 (m, 2H, Hf), 3.79 (sl, 2H, Hg), 3.92 (t, 1H, Hh), 4.88 et 5.05 (sl, 2*1H, Hi et i'), 7.08 et 7.28 (AA'BB', 4H, Hi,i',j,j'), 7.12-7.35 (m, 10H, Haromatiques), 8.38 (sl, 1H, Hl).
- 25 SM: (électrospray en modes positif et négatif): m/z = 497.3

 [MH]⁺ 'm/z = 541.4 [M-H]⁻ + HCOOH

 Exemple 34: Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'
 [2-[(4-méthylpiperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N-(4
 méthylphényl)-Urée
- 30 On procède comme à l'exemple 26 à partir du produit de l'exemple 33 au lieu du produit de l'exemple 25 et obtient ainsi le sel attendu avec un rendement de 92%.

 Exemple 35: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[3-(piperazin-1-
 - Exemple 35: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[3-(piperazin-1-yl)-2-méthyl-propyl]-N-(4-méthylphényl)-Urée
- 35 On procède comme à l'exemple 30 à partir du produit de l'exemple 31 au lieu du produit de l'exemple 24 et obtient ainsi le sel attendu avec un rendement de 23%.
 - Exemple 36 : Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(4-

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

57

méthylphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-urée

On procède en opérant comme à l'exemple 26 à partir du produit de l'exemple 35 au lieu du produit de l'exemple 25 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 94%.

Exemple 37: 4-[2-[[[[(2-chlorophényl)méthyl]amino]carbonyl] (3,3-diphényl-1-propyl)amino]méthyl]-2-propen-1-yl]-pipera-zinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle).

On procède à la condensation d'isocyanates sur l'amine 10 secondaire (7)

15

L'amine secondaire (7) obtenue au stade 2 de l'exemple 24 (145 mg, 1éq, 0.32 mmol) est introduite en solution dans du dichlorométhane (10 mL) dans des tubes (10). Puis 20 l'isocyanate (de 1.09 à 1.17 éq) correspondant à chaque tube est ajouté. Les milieux réactionnels sont agités pendant 2 heures à température ambiante. La PS-Tisamine (réactif

supporté sur résine) (3éq / excès d'isocyanate) est alors introduite dans chacun des tubes, et les milieux réactionnels sont de nouveau agités 45 mn à température ambiante. Cette opération est renouvelée s'il reste encore de l'isocyanate. La résine est alors éliminée par filtration, et le solvant chassé à l'aide d'une centrifugeuse sous vide (speedvac), pour finalement récupérer le produit désiré issu de la

30 condensation effectuée. On obtient ainsi l'urée désirée avec un rendement d'environ 90%.

Résultats analytiques :

CCM : Rf : 0.14 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/ACOEt)

RMN: (DPX 300 MHz, CDCl₃): [] (ppm) 1.44 (s, 9H, Ha), 2.22 35 (m, 2*2H, Hb), 2.33 (m, 2H, Hc), 2.86 (sl, 2H, Hd), 3.16 (masqué, 2H, He), 3.19 (m, 2*2H, Hf), 3.72 (sl, 2H, Hg), 3.89 (t, 1H, Hh), 4.47 (dd, 2H, Hi), 4.87 et 5.00 (sl, 2*1H, Hj et Hj'), 6.90 (sl, 1H, Hk), 7.11-7.42 (m, 14H, Haromatiques). SM : (électrospray en mode positif) : $m/z = 617 [MH]^+$; $m/z = 561 [MH]^+-tBu$; $m/z = 517 [MH]^+-boc$

Exemple 38: Chlorhydrate de N-[(2-chlorophényl)méthyl]-N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-

5 propényl]-Urée

On procède comme à l'exemple 25 à partir du produit de l'exemple 37 au lieu du produit de l'exemple 24 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 88%.

Résultats analytiques:

- 10 CCM: Rf: 0.17 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

 RMN du chlorhydrate: (DPX 300 MHz, DMSO à 80°C): □ (ppm)

 2.30 (m, 2H, Ha), 2.92 (sl, 2*2H, Hb), 3.14 (m, 2H, Hc), 3.22 (masqué, 2*2H, Hd), 3.22 (masqué, 2H, He), 3.94 (sl, 2H, Hf),

 3.97 (t, 1H, Hg), 4.35 (sl, 2H, Hh), 5.03 et 5.23 (sl, 2*1H,
- 15 Hi et Hi'), 6.69 (sl, 1H, Hj), 7.13-7.41 (m, 14H, H aromatiques), 9.23 (s, 2H, Hk).

SM du chlorhydrate: $m/z = 517.2 [M]^{+} m/z = 551.2 [M-2H]^{-} + HC1$

20 phényl) amino] carbonyl] amino] méthyl] -2-propen-1-yl] -

Exemple 39: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)[[(4-méthoxy-

piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle
On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3
l'isocyanate 3d au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau
3 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de

Résultats analytiques :

25 81%.

CCM: Rf: 0.17 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/AcOEt)

<u>RMN</u>: (DPX 300 MHz, CDCL₃): \Box (ppm) 1.44 (s, 9H, Ha), 2.31 (m, 2.2H, Hb), 2.38 (m, 2H, Hc), 2.94 (s, 2H, Hd), 3.19 (m,

- 30 2H, He), 3.32 (s1, 2*2H, Hf), 3.78 (s, 3H, Hg), 3.80 (s, 2H, Hh), 3.93 (t, 1H, Hi), 4.91 et 5.05 (s1, 2*1H, Hj et Hj'), 6.84 et 7.23 (AA'BB', 4H, Hk,k' et Hl,l'), 7.12-7.30 (m, 10 H, Haromatiques), 8.30 (s1, 1H, Hm).
 - \underline{SM} : (électrospray en modes positif et négatif) : m/z = 599.4
- 35 $[MH]^+$ ' m/z = 543.3 $[MH]^+$ -tBu; m/z = 499.3 $[MH]^+$ -boc; m/z = 597.4 $[M-H]^-$

Exemple 40: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N-(4-méthoxyphényl)-Urée

On procède comme à l'exemple 25 à partir du produit de l'exemple 39 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 91%. Résultats analytiques :

- 5 <u>CCM</u>: Rf: 0.16 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

 <u>RMN</u>: (DPX 300 MHz, DMSO): [(ppm) 2.16 (sl, 2*2H, Ha), 2.28 (m, 2H, Hb), 2.60 (m, 2*2H, Hc), 2.79 (sl, 2H, Hd), 3.08 (dd, 2H, He), 3.70 (s, 3H, Hf), 3.86 (sl, 2H, Hg), 3.93 (t, 1H, Hh), 4.82 et 4.97 (sl, 2*1H, Hi et Hi'), 6.81 et 7.27 (AA'BB',
- 10 4H, Hj,j' et Hk,k'), 7.16 (tl, 2H, Hl), 7.23-7.36 (m, 8 H, H aromatiques), 8.41 (s, 1H, Hm).

SM: $m/z = 499.2 [MH]^+$; $m/z = 533.3 [M-H]^- + HC1$ Exemple 41: Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(4-méthoxyphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propényl]-

15 Urée

On prépare ce sel de l'exemple 40 en opérant comme à l'exemple 26 à partir du produit de l'exemple 40 au lieu du produit de l'exemple 25 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 84%.

- 20 Exemple 42: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)[[(4-méthyl-thiophényl)amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]-piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle
 - On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3 l'isocyanate 3h au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau
- 25 3 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 89%.

Résultats analytiques :

CCM: Rf: 0.22 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/AcOEt)

<u>RMN</u>: (DPX 300 MHz, CDCl₃): \Box (ppm) 1.45 (s, 9H, Ha), 2.33

- 30 (m, 2.2H, Hb), 2.39 (m, 2H, Hc), 2.45 (s, 3H, Hd), 2.93 (s, 2H, He), 3.20 (m, 2H, Hf), 3.37 (sl, 2.2H, Hg), 3.80 (s, 2H, Hh), 3.93 (t, 1H, Hi), 4.91 et 5.06 (sl, 2.1H, Hj et Hj'), 7.13-7.33 (m, 14H, H aromatiques), 8.28 (s, 1H, Hk).
 - \underline{SM} : (électrospray en modes positif et négatif) : m/z = 651.3
- 35 $[MH]^+$ ' $m/z = 559.3 [MH]^+$ -tBu; $m/z = 515.4 [MH]^+$ -boc; $m/z = 613.3 [M-H]^-$

Exemple 43: Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(4-méthylthiophényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propényl]-

Urée

On procède d'abord comme à l'exemple 25 à partir du produit de l'exemple 42 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 pour libérer la fonction Nboc en NH puis on procède comme à 5 l'exemple 26 à partir du produit obtenu au lieu du produit de

On obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 84%. Résultats analytiques:

CCM : Rf : 0.20 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

l'exemple 25 pour préparer le sel attendu.

- 10 RMN du chlorhydrate: (DPX 300 MHz, DMSO à 80°C Il y a un conformère 90/10): □ (ppm) 2.30 (m, 2H, Ha), 2.41 (s, 3H, Hb), 2.69 (sl, 2.2H, Hc), 3.04 (masqué, 2H, Hd), 3.08 (sl, 2.2H, He), 3.19 (m, 2H, Hf), 3.97 (t, 1H, Hg), 3.97 (sl, 2H, Hh), 4.96 et 5.10 (sl, 2.1H, Hi et Hi'), 7.17 et 7.40 (AA'BB',
- 15 4H, Hj,j' et Hk,k'), 7.13-7.33 (m, 10 H, Haromatiques), 8.02 (s, 1H, H1), 8.89 (sl, 2H,Hm).

SM du chlorhydrate: m/z =515.3 [M]* ' m/z = 513.3 [M-2H] ' m/z
= 549.3 [M-2H] + HCl

Exemple 44: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)][[(4-méthoxy-phényl)amino]thioxo]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]-pipera zinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle)

On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3 l'isothiocyanate 3ds au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau 3 et obtient ainsi le produit attendu avec un

25 rendement de 93%.

Résultats analytiques :

CCM: Rf: 0.29 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/AcOEt)

<u>RMN</u>: (DPX 300 MHz, CDCl₃): \Box (ppm) 1.41 (s, 9H, Ha), 2.31 (sl, 2.2H, Hb), 2.55 (m, 2H, Hc), 2.95 (s, 2H, Hd), 3.16 (sl,

- 30 2.2H, He), 3.68 (m, 2H, Hf), 3.81 (s, 3H, Hg), 3.95 (t, 1H, Hh), 3.98 (s, 2H, Hi), 4.78 et 5.06 (s, 2.1H, Hj et Hi'), 6.88 et 7.12 (AA'BB', 4H, Hk,k' et Hl,l'), 7.14-7.33 (m, 10 H, Haromatiques), 9.88 (sl, 1H, Hm).
- SM: (électrospray en modes positif et négatif): m/z = 615.335 [MH]⁺; m/z = 559.2 [MH]⁺⁻tBu; m/z = 613.3 [M-H]⁻; m/z = 1227.9 [2M-H]⁻

Exemple 45: Chlorhydrate de N'-{3,3-diphényl-1-propyl}-N'[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propényl]-N-(4-méthoxyphényl)-

Thiourée

On procède comme à l'exemple 25 en partant du produit de l'exemple 44 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 85%.

5 Résultats analytiques:

- 10 3.84 (s, 3H, Hf), 4.04 (t, 1H, Hg), 4.40 (s1, 2H, Hh), 5.22 et 5.37 (s1, 2*1H, Hi et Hi'), 7.01 et 7.14 (AA'BB', 4H, Hj,j' et Hk,k'), 7.22-7.45 (m, 10 H, Haromatiques).

 SM du chlorhydrate: m/z =515.3 [M]⁺ 'm/z = 513.3 [M-2H]⁻ 'm/z = 549.3 [M-2H]⁻ + HCl
- Exemple 46: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)][(4-phenoxy-phényl)amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle
 On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3
 l'isocyanate 3i au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau
 3 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de
 95%.

Résultats analytiques :

CCM : Rf : 0.23 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/AcOEt)

RMN: (DPX 300 MHz, CDCL₃): [] (ppm) 1.44 (s, 9H, Ha), 2.33

- 25 (m, 2*2H, Hb), 2.39 (m, 2H, Hc), 2.95 (s, 2H, Hd), 3.20 (m, 2H, He), 3.35 (m, 2*2H, Hf), 3.81 (s, 2H, Hg), 3.93 (t, 1H, Hh), 4.92 et 5.07 (s, 2*1H, Hi et Hi'), 7.07 (tl, 1H, Hj), 6.96 et 7.31 (m, 4H+2H, Hk,k', Hl,l' et Hm), 6.96 (m, 2H, Hn), 7.12-7.34 (m, 10 H, Haromatiques), 8.33 (sl, 1H, Ho).
- 30 <u>SM</u>: (électrospray en modes positif et négatif): m/z = 661.3 [MH]⁺ 'm/z = 605.3 [MH]⁺-tBu; m/z = 659.4 [M-H]⁻ 'm/z = 1366.0 [2M-H]⁻ +

Exemple 47: Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(4-phenoxyphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propényl]-

35 **Urée**

On procède comme à l'exemple 25 en partant du produit de l'exemple 46 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 (libération de Nboc) puis on prépare le sel comme à

l'exemple 26 en partant du produit ainsi obtenu au lieu du produit de l'exemple 25. On obtient ainsi le produit attendu sous forme de chlorhydrate avec un rendement de 86%.

Résultats analytiques:

- 5 CCM : Rf : 0.23 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH) RMN du chlorhydrate: (DPX 300 MHz, DMSO à 80°C) : [] (ppm) 2.33 (m, 2H, Ha), 2.81 (sl, 2.2H, Hb), 3.10-3.50 (masqué, 2.2H, Hc), 3.18 (sl, 2.2H, Hd), 3.22 (m, 2H, He), 3.99 (t, 1H, Hf), 4.03 (sl, 2H, Hg), 5.02 et 5.18 (sl, 2+1H, Hh et Hh'),
- 10 6.92 et 7.46 (AA'BB', 4H, Hi,i' et Hj,j'), 6.95 (m, 2H, Hk), 7.08 (tt, 1H, H1), 7.17 (tt, 2H, Hm), 7.24-7.38 (m, 10 H, Haromatiques), 8.08 (s, 1H, Hn), 9.09 (sl, 2H, Ho). SM du chlorhydrate: $m/z = 561.3 [M]^{+} m/z = 559.3 [M-2H]^{-} m/z$ $= 595.3 [M-2H]^{-} + HC1$
- 15 Exemple 48: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)[[(3-méthoxyphényl)amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]-pipera zinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle)

On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3 l'isocyanate 3a au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau

20 3 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 88%.

Résultats analytiques :

CCM : Rf : 0.15 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/AcOEt)

RMN: $(DPX 300 MHz, CDCl_3)$: \Box (ppm) 1.45 (s, 9H, Ha), 2.33

- 25 (m, 2*2H, Hb), 2.38 (m, 2H, Hc), 2.93 (s1, 2H, Hd), 3.20 (m, 2H, He), 3.39 (m, 2.2H, Hf), 3.79 (s, 3H, Hg), 3.81 (s1, 2H, Hh), 3.93 (t, 1H, Hi), 4.91 et 5.06 (s, 2.1H, Hj et Hj'), 6.58 (dd, 1H, Hk), 6. 83 (dd, 1H, Hl), 7.11-7.31 (m, 12 H, Haromatiques + Hm et Hn), 8.23 (sl, 1H, Ho).
- 30 SM : (électrospray en modes positif et négatif) : m/z = 599.4 $[MH]^+$ m/z = 543.3 $[MH]^+$ -tBu ; m/z = 499.3 $[MH]^+$ -boc ; m/z = 499.3597.4 [M-H]

Exemple 49: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(piperazin-1yl)méthyl]-2-propen-1-yl]-N-(3-méthoxyphényl)-Urée

35 On procède comme à l'exemple 25 en partant du produit de l'exemple 48 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 90%. Résultats analytiques:

CCM : Rf : 0.17 ('eluant : 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

<u>RMN</u>: (DPX 300 MHz, DMSO): \Box (ppm) 2.16 (sl, 2.2H, Ha), 2.28 (m, 2H, Hb), 2.63 (m, 2.2H, Hc), 2.78 (sl, 2H, Hd), 3.10 (dd, 2H, He), 3.70 (s, 3H, Hf), 3.89 (sl, 2H, Hg), 3.94 (t, 1H,

5 Hh), 4.82 et 4.97 (sl, 2.1H, Hi et Hi'), 6.51 (dd, 1H, Hj), 7.00 (dl, 1h, Hk), 7.08-7.19 et 7.24-7.36 (m, 12 H, Haromatiques + Hl et Hm), 8.44 (s, 1H, Hn).

SM: $m/z = 499.2 [MH]^+; m/z = 533.3 [M-H]^- + HCl$

Exemple 50 : Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(3-

10 méthoxyphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propényl]-urée

On procède comme à l'exemple 26 en partant du produit de l'exemple 49 au lieu du produit de l'exemple 25 et obtient ainsi le sel attendu avec un rendement de 78%.

15 Exemple 51: 4-[2-[[[[(3,4-diméthoxyphényl)amino]-carbonyl](3,3-diphényl-1-propyl)amino]méthyl]-2-propen-1-yl]piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle)

On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3 l'isocyanate 3j au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau

20 3 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 89%.

Résultats analytiques :

CCM: Rf: 0.08(éluant: 9/1 CH₂Cl₂/AcOEt).

RMN: (DPX 300 MHz, CDCl₃): [(ppm) 1.44 (s, 9H, Ha), 2.32

- 25 (m, 2*2H, Hb), 2.39 (m, 2H, Hc), 2.94 (s, 2H, Hd), 3.20 (m, 2H, He), 3.35 (sl, 2*2H, Hf), 3.81 (s, 2H, Hg), 3.85 (s, 3H, Hh), 3.87 (s, 3H, Hi),3.93 (t, 1H, Hj), 4.90 et 5.05 (s, 2*1H, Hk et Hk'), 6.70 (dd, 1H, Hl), 6.78 (dd, 1H, Hm), 7.18 (d, 1H, Hn), 7.13-7.32 (m, 10H, Haromatiques), 8.34 (sl, 1H, Ho).
- 30 SM : (électrospray en modes positif et négatif) : m/z = 629 [MH]⁺ ' m/z = 573 [MH]⁺-tBu ;

 $m/z = 529 [MH]^{+}-boc ; m/z = 527 [M-H]$

Exemple 52 : Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(3,4-diméthoxyphényl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-

35 propényl]-urée

On procède comme à l'exemple 25 en partant du produit de l'exemple 51 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 (libération de Nboc) puis on prépare le sel comme à l'exemple 26 en partant du produit ainsi obtenu au lieu du produit de l'exemple 25. On obtient ainsi le produit attendu sous forme de chlorhydrate avec un rendement de 83%.

Résultats analytiques :

- 5 <u>CCM</u>: Rf: 0.17 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

 <u>RMN du chlorhydrate:</u> (DPX 300 MHz, DMSO à 80°C): □ (ppm)

 2.30 (m, 2H, Ha), 2.77 (sl, 2.2H, Hb), 3.00-3.40 (masqué, 2H, Hc), 3.14 (sl, 2.2H, Hd), 3.19 (m, 2H, He), 3.70 (s, 3H, Hf),

 3.72 (s, 3H, Hg), 3.97 (t, 1H, Hh), 3.99 (sl, 2H, Hi), 4.99
- 10 et 5.15 (sl, 2*1H, Hj et Hj'), 6.80 (d, 1H, Hk), 6.94(dd, 1H, Hl), 7.11-7.19 et 7.23-7.34 (m, 11H, Haromatiques + Hm), 7.89 (s, 1H, Hn), 9.06 (sl, 2H, Ho).
 - <u>SM du chlorhydrate:</u> $m/z = 529.3 [M]^+ 'm/z = 563.3 [M-2H]^- + HCl$
- Exemple 53: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)][[(1,3-benzo-dioxol-4-yl)amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]-piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle

 On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3
 l'isocyanate 3k au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau

 20 3 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 87%.

Résultats analytiques :

 $\underline{\text{CCM}}$: Rf : 0.22 (éluant : 9/1 $\underline{\text{CH}_2\text{Cl}_2/\text{AcOEt}}$)

RMN: (DPX 300 MHz, CDCL₃): \Box (ppm) 1.44 (s, 9H, Ha), 2.31

- 25 (m, 2.2H, Hb), 2.37 (m, 2H, Hc), 2.93 (s, 2H, Hd), 3.18 (m, 2H, He), 3.32 (m, 2.2H, Hf), 3.78 (s, 2H, Hg), 3.92 (t, 1H, Hh), 5.02 et 5.19 (sl, 2.1H, Hi et Hi'), 5.93 (s, 2H, Hj), 6.59 (dd, 1H, Hk), 3.71 (d, 1H, H1), 7.04 (d, 1H, Hm), 7.1-7.30 (m, 10H, Haromatiques), 8.36 (sl, 1H, Hn).
- 30 <u>SM</u>: (électrospray en modes positif et négatif) : m/z = 613.3 [MH]⁺ 'm/z = 557.2 [MH]⁺⁻tBu ; m/z = 513.2 [MH]⁺ -boc ; m/z = 611.4 [M-H]⁻

Exemple 54 : Chlorhydrate deN-(1,3-benzodicxol-5-yl)-N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propé-

35 nyl]-urée

On procède comme à l'exemple 25 en partant du produit de l'exemple 53 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 (libération de Nboc) puis on prépare le sel comme à

l'exemple 26 en partant du produit ainsi obtenu au lieu du produit de l'exemple 25. On obtient ainsi le produit attendu sous forme de chlorhydrate avec un rendement de 79%.

Résultats analytiques :

- 5 <u>CCM</u>: Rf : 0.21 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

 <u>RMN du chlorhydrate</u>: (DPX 300 MHz, DMSO à 80°C) : □ (ppm)

 2.30 (m, 2H, Ha), 2.86 (sl, 2.2H, Hb), 3.18 (m, 2H, Hc), 3.19

 (sl, 2.2H, Hd), 3.19 (masqué, 2H, He), 3.97 (t, 1H, Hf), 4.01

 (sl, 2H, Hg), 5.02 et 5.19 (sl, 2.1H, Hh et Hh'), 5.91 (s, 2H,
- 10 Hi), 6.73 (d, 1H, Hj), 6.82 (dd, 1H, Hk), 7.10 (d, 1H, Hl), 7.15 (tt, 2H, Hm), 7.23-7.33(m, 8H, Haromatiques), 7.96 (sl, 1H, Hn), 9.13 (sl, 2H, Ho).

 SM du chlorhydrate : m/z = 513.2 [M]⁺, m/z = 547.2 [M-2H]⁻+
 - SM du chlorhydrate : m/z = 513.2 [M] m/z = 547.2 [M-2H] + HCl
- 15 Exemple 55: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)][[(3,4,5-trimé-thoxyphényl)amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]-piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle)

 On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3
 l'isocyanate 31 au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau

 20 3 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de

Résultats analytiques :

94%.

 $\underline{\text{CCM}}$: Rf : 0.07 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/AcOEt)

RMN: (DPX 300 MHz, CDCl₃): \Box (ppm) 1.44 (s, 9H, Ha), 2.35

- 25 (m, 2.2H, Hb), 2.38 (m, 2H, Hc), 2.95 (s1, 2H, Hd), 3.19 (m, 2H, He), 3.41 (s1, 2.2H, Hf), 3.81 (s, 3H, Hg), 3.82 (s, 2.3H, Hh), 3.82 (s1, 2H, Hi), 3.93 (t, 1H, Hj), 4.90 et 5.07 (s, 2.1H, Hk et Hk'), 6.68 (s1, 2 H, H1), 7.12-7.32 (m, 10H, Haromatiques), 8.39 (s1, 1H, Hm).
- 30 <u>SM</u>: (électrospray en modes positif et négatif): m/z = 659.3 [MH]⁺; m/z = 603.3 [MH]⁺-tBu; m/z = 559.2 [MH]⁺-boc; m/z = 657.4 [M-H]⁻

Exemple 56: Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-propényl]-N-(3,4,5-trimé-

35 thomyphényl)-Urée

On procède comme à l'exemple 25 en partant du produit de l'exemple 55 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 (libération de Nboc) puis on prépare le sel comme à

l'exemple 26 en partant du produit ainsi obtenu au lieu du produit de l'exemple 25. On obtient ainsi le produit attendu sous forme de chlorhydrate avec un rendement de 86%.

Résultats analytiques:

- 5 <u>CCM</u>: Rf: 0.16 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

 <u>RMN du chlorhydrate</u>: (DPX 300 MHz, DMSO à 80°C): ① (ppm)

 2.30 (m, 2H, Ha), 2.77 (sl, 2*2H, Hb), 3.07-3.39 (masqué, 2H, Hc), 3.14 (sl, 2*2H, Hd), 3.19 (m, 2H, He), 3.62 (s, 3H, Hf),

 3.73 (s, 2*3H, Hg), 3.97 (t, 1H, Hh), 4.00 (sl, 2H, Hi), 4.99
- 10 et 5.14 (sl, 2.1H, Hj et Hj'), 6.86 (s, 2H, Hk), 7.11-7.34 (m, 10 H, Haromatiques), 7.93 (s, 1H, Hl), 7.89 (s, 1H, Hn), 9.02 (sl, 2H, Hm).
 - SM du chlorhydrate: $m/z = 559.3 [M]^+$; $m/z = 693.2 [M-2H]^- + HCl$
- 15 Exemple 57: 4-[2-[[(3,3-diphényl-1-propyl)[[[4-(trifluo-rométhyl)phényl]amino]carbonyl]amino]méthyl]-2-propen-1-yl]-piperazinecarboxylate de (1,1-diméthyléthyle)

On procède comme à l'exemple 24 en utilisant au stade 3 l'isocyanate 3m au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau

20 3 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 95%.

Résultats analytiques :

CCM : Rf : 0.20 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/AcOEt)

RMN: (DPX 300 MHz, CDCL3, il y a un conformère 90/10): 🗆

- 25 (ppm) 1.47 (s, 9H, Ha), 2.35 (m, 2.2H, Hb), 2.39 (m, 2H, Hc), 2.94 (sl, 2H, Hd), 3.21 (m, 2H, He), 3.40 (sl, 2.2H, Hf), 3.82 (sl, 2H, Hg), 3.94 (t, 1H, Hh), 4.93 et 5.01 (sl, 2.1H, Hi et Hi'), 7.13-7.32 (m, 10 H, Haromatiques), 7.49 et 7.52 (AA'BB', 4H, et Hj,j' Hk,k'), 8.42 (s, 1H, H1).
- 30 <u>SM</u>: (électrospray en modes positif et négatif): m/z = 637.3 [MH]⁺'m/z = 681.2 [MH]⁺-tBu; m/z = 635.3 [M-H]⁻'m/z = 1271.9 [2M-H]⁻

Exemple 58: Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-[4-(trifluorométhyl)phényl]-N'-[2-[(piperazin-1-yl)méthyl]-2-

35 propényl]-Urée

On procède comme à l'exemple 25 en partant du produit de l'exemple 57 au lieu de partir du produit de l'exemple 24 (libération de Nboc) puis on prépare le sel comme à l'exemple

26 en partant du produit ainsi obtenu au lieu du produit de l'exemple 25. On obtient ainsi le produit attendu sous forme de chlorhydrate avec un rendement de 84%.

Résultats analytiques:

5 <u>CCM</u>: Rf: 0.17 (éluant: 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

<u>RMN du chlorhydrate</u>: {DPX 300 MHz, DMSO à 80°C Il y a un conformère 90/10) : □ (ppm) 2.32 (m, 2H, Ha), 2.77 (sl, 2.2H, Hb), 3.15 (sl, 2.2H, Hc), 3.23 (m, 2H, Hd), 3.00-3.60 (masqué, 2H, He), 3.98 (t, 1H, Hf), 4.06 (sl, 2H, Hg), 4.96 et 5.10

10 (sl, 2.1H, Hh et Hh'), 7.12-7.33 (m, 10 H, Haromatiques), 7.53 et 7.68 (AA'BB', 4H, et Hi,i' Hj,j'), 8.49 (s, 1H, Hk), 8.89 (sl, 2H, Hl).

<u>SM du chlorhydrate:</u> $m/z = 537.3 [M]^+$ ' $m/z = 635.3 [M-2H]^-$ ' $m/z = 571.2 [M-2H]^- + HCl$

15 Exemple 59: N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(2-méthylpropyl)-N'(4-méthylphényl)-urée

Stade 1 : Synthèse du composé (19)

20

25

Dans un ballon de 50 mL sous atmosphère d'azote, sont introduits successivement la 3,3-diphénylpropylamine (20) (2.00 g, 9.53 mmol, 1 éq) et l'isobutyraldéhyde (21) (682 mg, 9.46 mmol, 1 éq) dans 50 ml de méthanol. Le milieu réactionnel est alors agité pendant 45 mn à température ambiante avant d'introduire NaBH3CN (595 mg, 9.47 mmol, 1éq). Une fois cette introduction effectuée, l'agitation est prolongée pendant 24 heures. Le milieu réactionnel est alors repris par de l'eau, et la phase organique extraite par du dichlorométhane. Cette dernière séchée sur MgSO4, est filtrée et le solvant chassé sous vide sous vide à l'aide d'un évaporateur rotatif. L'huile jaune obtenue est alors chromatographiée sur colonne de silice (éluant : 60/40

 $CH_2Cl_2/AcOEt)$ pour finalement obtenir le produit (19) attendu également sous forme d'une huile jaune (1.18 g, η = 46%). Résultats analytiques :

CCM : Rf : 0.27 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/ MeOH)

5 RMN: (DPX 300 MHz, CDCL3): (ppm) 0.73 (d, 2.3H, Ha), 1.59 (septuplet, 1H, Hb), 2.13 (q, 2H, Hc), 2.27 (d, 2H, Hd), 2.45 (t, 2H, He), 3.90 (t, 1H, Hf), 7.00-7.20 (m, 10H, Haromatiques).

Stade 2: N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(2-méthylpropyl)-N'-(4-10 méthylphényl)-urée

On procède comme au stade 3 de l'exemple 24 à partir du produit obtenu au stade 1 ci-dessus au lieu du produit obtenu au stade 2 de l'exemple 24 en utilisant l'isocyanate 3g au lieu de l'isocyanate 3b indiqué au tableau 3. On obtient

15 ainsi le produit attendu avec un rendement de 94%.

Exemple 60: N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(2-méthylpropyl)-N'[(2-chlorophényl)méthyl]- Urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant l'isocyanate 3e au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi

20 le produit attendu avec un rendement de 91%.

Exemple 61: N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(2-méthylpropyl)-N'-(3-méthoxyphényl)- Urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant l'isocyanate 3a au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi

25 le produit attendu avec un rendement de 90%.

Exemple 61b: N-(3,3-diphényl-1-propyl)-N-(2-méthylpropyl)-N'-(4-méthoxyphényl)- Urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant l'isocyanate 3d au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi

30 le produit attendu avec un rendement de 85%.

Résultats analytiques :

CCM : Rf : 0.82 (éluant : 9/1 $CH_2Cl_2/MeOH$)

RMN: (DPX 300 MHz, CDCL3): (ppm) 0.89 (d, 2.3H, Ha), 1.91 (m, 1H, Hb), 2.40 (m, 2H, Hc), 3.08 (d, 2H, Hd), 3.23 (m, 2H,

- 35 He), 3.77 (s, 3H, Hf)), 3.91 (tl, 1H, Hg), 5.98 (sl, 1H, Hh), 6.80 et 7.15 (AA'BB', 4H, Hi,i',j,j'), 7.16-7.36 (m, 10H, Haromatiques).
 - SM: (électrospray en mode positif) : $m/z = 417 [MH]^+ / m/z =$

 $437 [MNa]^+ ; m/z = 833 [2M+H]^+$

Exemple 62: 3-[[[(3,3-diphényl-1-propyl)(2-méthylpropyl)-amino]carbonyl]amino]-Benzoate de méthyle

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant

5 l'isocyanate 3b au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 91%.

Résultats analytiques :

CCM : Rf : 0.86 (éluant : 9/1 CH₂Cl₂/MeOH)

RMN: (DPX 300 MHz, CDCL3): [] (ppm) 0.91 (d, 2.3H, Ha), 1.93

- 10 (m, 1H, Hb), 2.42 (m, 2H, Hc), 3.11 (d, 2H, Hd), 3.26 (dd, 2H, He), 3.92 (masqué, 1H, Hf), 3.92 (s, 3H, Hg), 6.08 (s, 1H, Hh), 7.19-7.38 et 7.69 (m, 11H et 3H, Haromatiques).

 SM: (électrospray en mode positif): m/z = 445 [MH]⁺ m/z = 413 [MH]⁺-MeOH; m/z = 467 [MNa]⁺
- 15 Exemple 63: acide 3-[[[(3,3-diphényl-1-propyl)(2-méthyl-propyl)-amino]carbonyl]amino] benzoïque

 On procède comme à l'exemple 27 à partir du produit obtenu à l'exemple 62 et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 69%.
- 20 Exemple 64: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-(2-méthyl-propyl)-N-(1,3-benzodioxol-5-yl)-Urée

 On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant
 l'isocyanate 3k au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi
 le produit attendu avec un rendement de 92%.
- 25 Exemple 65: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-(2-méthyl-propyl)-N-(3,4-diméthoxyphényl)-Urée

 On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant
 l'isocyanate 3j au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi
 le produit attendu avec un rendement de 89%.
- 20 Exemple 66: Chlorhydrate de N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'(2-méthyl-1-propyl)-N-(3,4,5-triméthoxyphényl)-urée
 On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant
 l'isocyanate 31 au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi
 le produit attendu avec un rendement de 94%.
- 35 Exemple 67: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-(2-méthyl-propyl)-N-(4-phenoxyphényl)-Urée
 On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant

l'isocyanate 3i au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi

le produit attendu avec un rendement de 88%.

Exemple 68: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-(2-méthyl-propyl)-N-[4-(trifluorométhyl)-phényl]-urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant

5 l'isocyanate 3m au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 87%.

Exemple 69: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-(2-méthyl-propyl)-N-[(4-méthoxyphényl)méthyl]-Urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant

10 l'isocyanate 3n au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 93%.

Exemple 70: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-(2-méthyl-propyl)-N-(phényléthyl)-Urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant

15 l'isocyanate 3c au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 85%.

Exemple 71: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-(2-méthyl-propyl)-N-cyclohexyl-Urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant

20 l'isocyanate 3c au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 86%.

Exemple 72: N'-(3,3-diphényl-1-propyl]-N'-(2-méthyl-propyl)-N-(tricyclo[3.3.1.13.7]dec-1-yl)-Urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant

25 l'isocyanate 3p au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 83%.

Exemple 73: N'-(3,3-diphényl-1-propyl)-N'-(2-méthylpropyl)-N-(4-butoxyphényl)-Urée

On procède comme au stade 2 de l'exemple 59 en utilisant

30 l'isocyanate 3q au lieu de l'isocyanate 3g et obtient ainsi le produit attendu avec un rendement de 86%.

Exemple 131 : COMPOSITION PHARMACEUTIQUE :

71

REVENDICATIONS

1) Produits de formule (I) :

dans laquelle :

10 Y représente l'atome d'oxygène ou de soufre, Z représente le radical divalent C=CH2, CH-CH3 ou CH2, R1 représente un atome d'hydrogène, un radical morpholinyle éventuellement substitué ou un radical diaminé de formule:

 $(R_5)R_4N-(X)-N-(R_6)$

qui représente :

20 soit un radical saturé :

25 soit un radical insaturé :

30

soit le radical;

35

dans lesquels l'arc continu indique que les deux atomes d'azote forment un radical monocyclique hétérocyclique saturé

ou insaturé éventuellement substitué constitué au plus de 8 chaînons, les atomes d'azote pouvant être ou ne pas être consécutifs sur le cycle ainsi formé,

X représente un radical carbonyle, alkylène ou alkénylène 5 linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement interrompu par un ou plusieurs atomes d'oxygène ou de soufre,

R4, R5 et R6 identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les groupements protecteurs de l'atome

- 10 d'azote, les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, cycloalkyle renfermant au plus 6 chaînons, aryle et arylalkyle, tous ces radicaux alkyle, cycloalkyle, aryle et arylalkyle étant eux-mêmes éventuellement substitués,
- 15 R2 représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux aryle ou hétéroaryle eux-mêmes éventuellement substitués et le radical -NR4R5 dans
- 20 lequel R4 et R5 identiques ou différents ont la signification indiquée ci-dessus,
 - R3 représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone, cycloalkyle renfermant au plus 12 chaînons, aryle, hétéroaryle, ary-
- 25 lalkyle ou hétéroarylalkyle dans lesquels le radical alkyle est linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, tous ces radicaux étant éventuellement substitués, étant entendu que tous les radicaux hétérocyclique, morpholinyle, cycloalkyle, alkyle, aryle, hétéroaryle, arylalkyle
- ot hétéroarylalkyle indiqués ci-dessus comme étant éventuellement substitués, sont éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, carboxy libre,
- 35 salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, les radicaux -NR4R5, -NHR4, -COR4, -COR4 et-CONHR4 dans lesquels R4 a la signification indiquée

ci-dessus et les radicaux à fonction acide et isostères d'acide,

tous les radicaux aryle et arylalkyle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol formé sur 5 deux atomes de carbone consécutifs du radical aryle considéré,

lesdits produits de formule (I) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides miné10 raux et organiques ou avec les bases minérales et organiques

2) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 répondant à la formule (Ia) :

desdits produits de formule (I).

dans laquelle :

30

35

20 Y représente l'atome d'oxygène ou de soufre,
Z représente le radical divalent C=CH2, CH-CH3 ou CH2,
Rla représente un atome d'hydrogène, un radical morpholinyle
éventuellement substitué ou un radical diaminé de formule :

(
$$R_5a$$
) R_4aN —(Xa)— N —(R_6a)

qui représente soit un radical saturé :

soit un radical insaturé :

soufre,

74

soit le radical :

$$R_5aR_4aN$$
— Xa — N — R_6a

5

dans lesquels l'arc continu indique que les deux atomes d'azote forment un radical hétérocyclique choisi parmi les radicaux imidazolyle, pyrazolyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridazinyle, furazannyle, imidazolidinyle, delta-210 imidazolinyle, pyrazolidinyle, delta-3-pyrazolinyle, pipérazinyle ou encore homopipérazinyle, ces radicaux hétérocycliques étant éventuellement substitués par un radical carboxy libre ou estérifié, phényle, alkyle ou phénylalkyle dans lesquels le radical alkyle est linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, Xa représente un radical carbonyle, alkylène ou alkénylène linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement interrompu par un atome d'oxygène ou de

- 20 R4a, R5a et R6a identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène, les groupements protecteurs de l'atome d'azote, les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, cycloalkyle renfermant au plus 6 chaînons, phényle et phénylalkyle (benzyle et phénéthyle),
- 25 ces radicaux alkyle, cycloalkyle, phényle et phénylalkyle (benzyle et phénéthyle) étant eux-mêmes éventuellement substitués,

R2a représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement

- 30 substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi le radical phényle éventuellement substitué et le radical -NR4aR5a dans lequel R4a et R5a identiques ou différents ont la signification indiquée cidessus,
- 35 R3a représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone, cycloalkyle renfermant 5 ou 6 chaînons, adamentyle, pyridinyle, quinoléinyle, phényle ou phénylalkyle dans lesquels le

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

75

radical alkyle est linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, tous ces radicaux étant éventuellement substitués,

étant entendu que tous les radicaux cycloalkyle, alkyle,

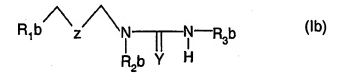
5 phényle et phénylalkyle indiqués ci-dessus comme étant
éventuellement substitués, sont éventuellement substitués par
un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis
parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, phényle,
phénoxy, trifluorométhyle, cyano, carboxy libre, salifié ou

10 estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio ou alcoxy
linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone
et le radical -NR4aR5a dans lequel R4a et R5a identiques ou
différents ont la signification indiquée ci-dessus,
tous les radicaux phényle et phénylalkyle étant de plus
15 éventuellement substitués par un radical dioxol formé sur
deux atomes de carbone consécutifs du radical phényle

lesdits produits de formule (Ia) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-

- 20 isomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques desdits produits de formule (Ia).
 - 3) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 répondant à la formule (Ib) :

25.



30

dans laquelle :

considéré,

Y représente l'atome d'oxygène ou de soufre, Z représente le radical divalent C=CH2 CH,-CH3 ou CH2, Rlb est tel que ou bien Rlb représente un atome d'hydrogène 35 ou un radical pipérazinyle ou homopipérazinyle éventuellement substitués par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone ou un radical carboxy libre ou estérifié, WO 02/059102 PCT/FR02/00279

76

ou bien R1b représente le radical

5

dans lequel Xb représente un radical carbonyle ou alkylène linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone, R4b, R5b et R6b identiques ou différents sont choisis parmi 10 l'atome d'hydrogène ; le radical carboxy estérifié par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone; les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone ; les radicaux cycloalkyle renfermant au plus 6 chaînons ; phényle ; benzyle 15 et phénéthyle ; tous ces radicaux alkyle, cycloalkyle, phényle, benzyle et phénéthyle étant eux-mêmes éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, cyano, 20 carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical -NH2 dans lequel les atomes d'hydrogène sont éventuellement substitués par un ou deux radicaux alkyle linéaires ou 25 ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, R2b représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi le radical phényle éventuellement 30 substitué et le radical -NH2 dans lequel l'un ou les deux atomes d'hydrogène sont éventuellement substitués par un ou deux substituants identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone et phényle lui-même éventuellement 35 substitué, tous ces radicaux phényle étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, carboxy libre, salifié ou estérifié et les

radicaux alkyle et alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone,

R3b représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, cyclohexyle,

- 5 cyclopentyle, adamentyle, phényle ou phénylalkyle dans lesquels le radical alkyle est linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical phényle est éventuellement substitué par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène,
- 10 les radicaux hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, cyano, carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio et alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical -NH2 dans lequel les atomes d'hydrogène sont éventuellement
- 15 substitués par un ou deux radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone, tous les radicaux phényle, benzyle et phénéthyle étant de plus éventuellement substitués par un radical dioxol formé sur deux atomes de carbone consécutifs du radical phényle
- lesdits produits de formule (Ib) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques 25 desdits produits de formule (Ib).
 - 4) Produits de formule (I) telle que définie à la revendication 1 répondant à la formule (Ic) :

$$R_{1}c \nearrow z \nearrow N \longrightarrow R_{3}c \qquad (Ic)$$

dans laquelle :

20 considéré,

35 Y représente l'atome d'oxygène,
Z représente le radical divalent C=CH2 ou CH-CH3,
R1c est choisi parmi l'atome d'hydrogène et les radicaux
pipérazinyle et homopipérazinyle liés par un atome d'azote et

WO 02/059102 PCT/FR02/00279

78

éventuellement substitués sur leur second atome d'azote par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone ou un radical carboxy libre ou estérifié, ou bien R1c représente le radical

5

10 dans lequel Xc représente un radical carbonyle ou alkylène linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone, R4c, R5c et R6c identiques ou différents sont choisis parmi l'atome d'hydrogène ; le radical carboxy estérifié par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 15 atomes de carbone; le radical cyclohexyle éventuellement substitué par un radical NH2 dans lequel les atomes d'hydrogène sont éventuellement substitués par un ou deux radicaux alkyle linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone; les radicaux alkyle linéaires ou ramifiés 20 renfermant au plus 4 atomes de carbone ; les radicaux phényle ; benzyle et phénéthyle eux-mêmes éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes d'halogène, les radicaux hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, cyano, 25 carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio et alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical dioxol formé sur deux atomes de carbone consécutifs du radical phényle considéré,

30 R2c représente un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 6 atomes de carbone éventuellement substitué par un ou deux radicaux choisis parmi les radicaux phényle et NH2, les radicaux phényle étant eux-mêmes éventuellement substitués par un radical phényle, alkyle ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical -NH2 étant éventuellement substitué sur l'un ou les deux atomes d'hydrogène par un ou deux radicaux choisis parmi alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4

atomes de carbone et phényle lui-même éventuellement substitué par un radical alkyle linéaire ou ramifié renfermant au plus 4 atomes de carbone,

R3c représente un radical alkyle linéaire ou ramifié

5 renfermant au plus 4 atomes de carbone, cyclohexyle,
adamentyle, phényle ou phénylalkyle dans lesquels le radical
alkyle renferme au plus 2 atomes de carbone et le radical
phényle est éventuellement substitué par un ou plusieurs
radicaux identiques ou différents choisis parmi les atomes

10 d'halogène, le radical hydroxyle, phényle, phénoxy, trifluorométhyle, cyano, carboxy libre, salifié ou estérifié, les radicaux alkyle, alkényle, alkylthio ou alcoxy linéaires ou ramifiés renfermant au plus 4 atomes de carbone et le radical dioxol formé sur deux atomes de carbone consécutifs

lesdits produits de formule (Ic) étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréo-isomères, ainsi que les sels d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques 20 desdits produits de formule (Ic).

5) Procédé de préparation des produits de formule (I), telle que définie à la revendication 1, caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II):

$$B \longrightarrow (R_5') N \longrightarrow (X) \longrightarrow NH$$

$$(R_5')$$

15 du radical phényle considéré,

dans laquelle B représente soit R4' qui a la signification indiquée à la revendication 1 pour R4 dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs soit RL qui représente un reste de résine liée par l'intermédiaire d'un linker via une liaison carbamate, X, R5' et R6' ont les significations indiquées à la revendication 1 respectivement pour X, R5 et R6, dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

80

à une réaction avec un composé de formule (III) :

5 dans laquelle Hal représente un atome d'halogène et Z1 représente le radical divalent C=CH2 ou CH2, pour obtenir le produit de formule (IV):

$$B - (R_5)N - (X) - N - C - Z_1 - CH_2CI$$
 (IV)

dans laquelle B, X, Z1, R5' et R6' ont les significations

15 indiquées ci-dessus,
produit de formule (IV) que l'on soumet à une réaction avec
un composé de formule (V) :

$$R2'-NH2$$
 (V)

20

dans laquelle R2' a la signification indiquée à la revendication 1 pour R2, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

25 pour obtenir un produit de formule (VI) :

$$B - (R_5')N - (X) - N - C - Z_1 - C - N - R_2'$$

$$(VI)$$

30

dans laquelle B, X, Z1, R2', R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus, que l'on soumet à une réaction avec un composé de formule

35 (VII):

$$Y=C=N-R3'$$
 (VII)

dans laquelle R3' a la signification indiquée à la

revendication 1 pour R3, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs et Y représente l'atome d'oxygène ou de soufre,

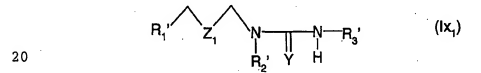
5 pour obtenir un produit de formule (VIII) :

$$B - (R_{5}')N - (X) - N - C - Z_{1} - C - N - M - R_{3}'$$

$$(VIII)$$
10

dans laquelle B, X, Y, Z1, R2', R3', R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus,

15 produit de formule (VIII) qui lorsque B représente R4' constitue un produit de formule (Ix1) :



dans laquelle R1' a la signification indiquée à la revendication 1 pour R1, dans laquelle les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées par des 25 groupements protecteurs et R2', R3', Y et Z1 ont les

significations indiquées ci-dessus, produit de formule (Ix1) que lorsque Z1 représente C=CH2, l'on peut transformer en produit de formule (Ix2) :

$$R_{1}' \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow R_{3}' \qquad (Ix_{2})$$

$$CH_{3} \qquad R_{2}' \qquad Y \qquad H$$

35 dans laquelle R1', R2', R3' et Y, ont les significations indiquées ci-dessus, produit de formule (VIII) qui lorsque B représente un reste de résine RL tel que défini ci-dessus, l'on peut soumettre à

une réaction de coupure pour obtenir un produit de formule (Iy1) :

5
$$H(R_5')N - (X) - N - C - Z_1 - C - N - N - R_3'$$
 (Iy_1)

dans laquelle X, Y, Z1, R2', R3', R5' et R6' ont les

10 significations indiquées ci-dessus,
produit de formule (Iy1) que lorsque Z1 représente C=CH2,
l'on peut transformer en produit de formule (Iy2) :

$$H(R_5')N - (X) - N - C - C - N - N - R_3'$$

$$(R_6'') - C - C - N - N - R_3'$$

$$(Iy_2)$$

20 dans laquelle X, Y, R2', R3', R5' et R6' ont les significations indiquées ci-dessus, produit de formule (V) tel que défini ci-dessus que l'on peut également faire réagir avec l'aldéhyde de formule (IX) :

25
$$CHO-CH(CH3)(CH3)$$
 (IX)

30

35

pour obtenir un produit de formule (X) :

$$R2'-NH-CH2-CH(CH3)\cdot(CH3)$$
 (X)

dans laquelle R2' a la signification indiquée ci-dessus, produit de formule (X) que l'on fait réagir avec le produit de formule (VII) tel que défini ci-dessus pour obtenir le produit de formule (Iz) :

dans laquelle R2' et R3' ont les significations indiquées cidessus,

produits de formules (VIII) sous la forme de (Ix1) et (Iy1) et produits de formules (Ix2), (Iy2) et (Iz) qui peuvent être

- 5 des produits de formule (I) et que, pour obtenir des ou d'autres produits de formule (I), l'on peut soumettre, si désiré et si nécessaire, à l'une ou plusieurs des réactions de transformations suivantes, dans un ordre quelconque :
 - a) une réaction d'estérification de fonction acide,
- 10 b) une réaction de saponification de fonction ester en fonction acide,
 - c) une réaction d'oxydation de groupement alkylthio en sulfoxyde ou sulfone correspondant,
- d) une réaction de transformation de fonction cétone en fonc-15 tion oxime.
 - e) une réaction de réduction de la fonction carboxy libre ou estérifié en fonction alcool,
 - f) une réaction de transformation de fonction alcoxy en fonction hydroxyle, ou encore de fonction hydroxyle en fonction
- 20 alcoxy,
 - g) une réaction d'oxydation de fonction alcool en fonction aldéhyde, acide ou cétone,
 - h) une réaction de transformation de radical nitrile en tétrazolyle ou encore une réaction de transformation de
- 25 radical amine en carbamate ou urée ou encore une réaction de transformation d'une amine en sulfonamide ou carboxamide,
 - i) une réaction d'élimination des groupements protecteurs que peuvent porter les fonctions réactives protégées,
 - j) une réaction de salification par un acide minéral ou orga-
- 30 nique ou par une base pour obtenir le sel correspondant,
 - k) une réaction de dédoublement des formes racémiques en produits dédoublés,
- lesdits produits de formule (I) ainsi obtenus étant sous toutes les formes isomères possibles racémiques, énantiomères et diastéréoisomères.
 - 6) Procédé de préparation des produits de formule (IIR) répondant à la formule (II) telle que définie à la revendication 5 lorsque B représente RL:

84

$$RL$$
— $(R_5')N$ — (X) — NH (IIR) (R_6')

5

dans laquelle RL représente un reste de résine liée par l'intermédiaire d'un linker, X, R5' et R6' ont les significations indiquées à la revendication 1 respectivement pour X, R5 et R6, dans lesquelles les éventuelles fonctions 10 réactives sont éventuellement protégées par des groupements protecteurs,

caractérisé en ce que l'on soumet une résine r renfermant un groupement NH2:

15

r-NH2

à une réaction avec un linker 1 possédant une fonction carboxy et un alcool benzylique :

20

COOH-1-OH

pour obtenir un produit de formule (IX) possédant un alcool benzylique libre:

25

dans laquelle r et l ont les significations indiquées cidessus,

que l'on fait réagir avec le 1-1 carbonylimidazole pour 30 obtenir le produit de formule (X) :

$$r-NH-CO-I-O-I-O-I-N$$
 (X)

35

dans laquelle r et l ont les significations indiquées cidessus,

85

que l'on fait réagir avec une amine de formule (XI) :

5
$$\begin{array}{c|c} & & & \\ HN-(X)-NH & (XI) \\ & & \\ R_5' & (R_6') \end{array}$$

dans laquelle R5', X et R6' ont les significations indiquée ci-dessus,

10 pour obtenir le produit de formule (IIR) :

$$RL$$
— $(R_5')N$ — (X) — NH
 (R_6')

15

dans laquelle RL représente le groupement

20

avec r et 1 tels que définis ci-dessus.

- 7) A titre de médicaments, les produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 4, ainsi que les sels
- 25 d'addition avec les acides minéraux et organiques ou avec les bases minérales et organiques pharmaceutiquement acceptables desdits produits de formule (I).
- 8) Les compositions pharmaceutiques contenant à titre de principe actif, l'un au moins des médicaments tels que défi-30 nis à la revendication 7.
- 9) Utilisation des produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 4 et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés au traitement ou à la prévention de maladies ou de troubles liés à un comportement physiologique
 - anormal au niveau de récepteurs d'ions inorganiques et en particulier au niveau de récepteurs calcium.
 - 10) Utilisation des produits de formule (I) telle que définie

aux revendications 1 à 4 et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés au traitement ou à la prévention de maladies du métabolisme osseux, de maladies

- 5 cardiovasculaires, de cancers , de maladies neurodégénératives, de maladies du système immunitaire, de maladies infectieuses, inflammatoires, de maladies autoimmunes, de l'hypercalcémie et de l'hyperparathyroïdisme.
 - 11) Utilisation des produits de formule (I) telle que définie
- 10 aux revendications 1 à 4 et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au traitement de maladies du métabolisme osseux, de cancers, d'affections neurodégénératives, de l'hypercalcémie et de
- 15 l'hyperparathyroïdisme.
 - 12) Utilisation des produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 4 et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au traitement
- 20 de l'hypercalcémie ou l'hyperparathyroidisme.
 - 13) Utilisation des produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 4 et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au traitement de
- 25 maladies du métabolisme osseux.
 - 14) Utilisation des produits de formule (I) telle que définie aux revendications 1 à 4 et/ou de leurs sels pharmaceutiquement acceptables pour la préparation de médicaments destinés à la prévention ou au traitement de
- 30 l'ostéoporose.

1/9

Produits 1x de formule (XI) (Produits 1a à 1n):

$$\begin{array}{ccc}
& & & \\
HN-(X)-NH & & & \\
\downarrow & & & \\
R_5' & & & \\
(R_6') & & & \\
\end{array} (XI)$$

Figure 1

2/9

Produits 2x de formule (V) (Produits 2a à 2g) : R2'-NH2

Figure 2

Produits 3x de formule (VII) (Produits 3a à 3s): R3'-N=C=Y Tableau de résultats physico-chimiques MH+

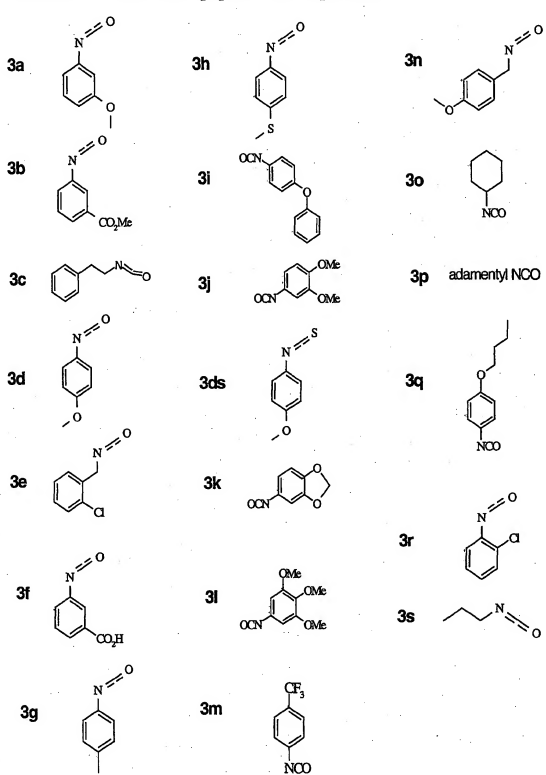


Figure 3a

4/9

Figure 3b

N° EX	MH +
1.	437 +
2 3	465 +
3	435 +
4	483 +
5	485 +
9	499 +
10	471 +
11 .	489 +
12	469 +
	503 ÷
<u>6</u> 7	513 +
8	485 +
13	466 +
14	494 +
15	484 +
16	464 +
17	466 +
18	439 +
19	467 +
20	437 +
21	457 +
22	439 +
74	375 +
78	.497 +
76	513 +
77	541 +
79	513 +
80	531 +
81	511 +
82	449 +
75	365 +
100	501 +
101	529 +
102	485 +
103	501 +
104	519 +
105	499 +
106	437 +
99	451.4 +
98	513.4 +
97	533.3 +
23	497 +
L	1 73/ +

Figure 4

Structure	N° ex.	MH+	composés
	107	MH+ 543+	composés 1m 2f 3b
H ₃ C _N CH ₃			:
V CH.			
	8		
CH _a			
Ö			
	108	499+	1m 2f 3g
H³C N			
CH _s	,		
N GH,			
CH.			
^	109	515+	1m 2f 3d
H ₂ C _N CH ₃			
C N CH,			
N N			
		* .	
ļ Y			
н,о			
CI, CI	110	538+	1a2f 3x
 			
	9		
"			
H ₂ C			
	ĺ		
<u>`\</u> \^\ (_)			
, i		*	
	111	450+	1a2i 3a
CH ₃			
N N SPH,			
		·	
<u> </u>			

Figure 5a

			101/11/02/
	7/9		
o-cH ₃	112	450+	1a2i 3d
N N O SH		. ,	
CH,	113	478+	1a2i 3b
CH ₂ N			
CI	114	468+	1a2i 3e
N N CH ₂ N N			
	115	470+	1a2i 3u
O CH ₂	1		
Q	116	496+	1a2h3w
O_O_CH,	117	506+	1a2h3v
	118	482+	1a2h3e
Control of the North No.	_	·	

Figure 5b

8/9

•	8/9		
	119	484+	1a2h3u
	-		
	120	498+	1a2h3t
С СН,	121	478+	1a2h3n
CH. CH. CH.	122	464+	1a2h3a
O CH ₃	123	464+	1a2h3d
Contraction of the second of t	124	492+	1a2h3b
H _g C ^O GH ₂	125	M+=513+	1a 2f 3n

۵	1	C
J	/	J

9/9			
ÇI .	126	M+= 517+	1a 2f 3z2
N P PH2		٠.,	
~	127	538+	1a 2f 3z4
		330+	14 21 524
ci' N—(N—			
H ₂ C			
___\\\	. 8		
'n			
	128	503+	1a 2f 3z3
H ₂ C			:
			Œ
	129	545+	1a 2f 3z1
H ₂ C		J	
		·	
Ň			
18	130	511+	1a 2f 3y
H _s c—			
N-(N-)			
H ₂ C			
	*		
		· .	

Figure 5d